

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search, Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



A propos de ce livre

Ceci est une copie numérique d'un ouvrage conservé depuis des générations dans les rayonnages d'une bibliothèque avant d'être numérisé avec précaution par Google dans le cadre d'un projet visant à permettre aux internautes de découvrir l'ensemble du patrimoine littéraire mondial en ligne.

Ce livre étant relativement ancien, il n'est plus protégé par la loi sur les droits d'auteur et appartient à présent au domaine public. L'expression "appartenir au domaine public" signifie que le livre en question n'a jamais été soumis aux droits d'auteur ou que ses droits légaux sont arrivés à expiration. Les conditions requises pour qu'un livre tombe dans le domaine public peuvent varier d'un pays à l'autre. Les livres libres de droit sont autant de liens avec le passé. Ils sont les témoins de la richesse de notre histoire, de notre patrimoine culturel et de la connaissance humaine et sont trop souvent difficilement accessibles au public.

Les notes de bas de page et autres annotations en marge du texte présentes dans le volume original sont reprises dans ce fichier, comme un souvenir du long chemin parcouru par l'ouvrage depuis la maison d'édition en passant par la bibliothèque pour finalement se retrouver entre vos mains.

Consignes d'utilisation

Google est fier de travailler en partenariat avec des bibliothèques à la numérisation des ouvrages appartenant au domaine public et de les rendre ainsi accessibles à tous. Ces livres sont en effet la propriété de tous et de toutes et nous sommes tout simplement les gardiens de ce patrimoine. Il s'agit toutefois d'un projet coûteux. Par conséquent et en vue de poursuivre la diffusion de ces ressources inépuisables, nous avons pris les dispositions nécessaires afin de prévenir les éventuels abus auxquels pourraient se livrer des sites marchands tiers, notamment en instaurant des contraintes techniques relatives aux requêtes automatisées.

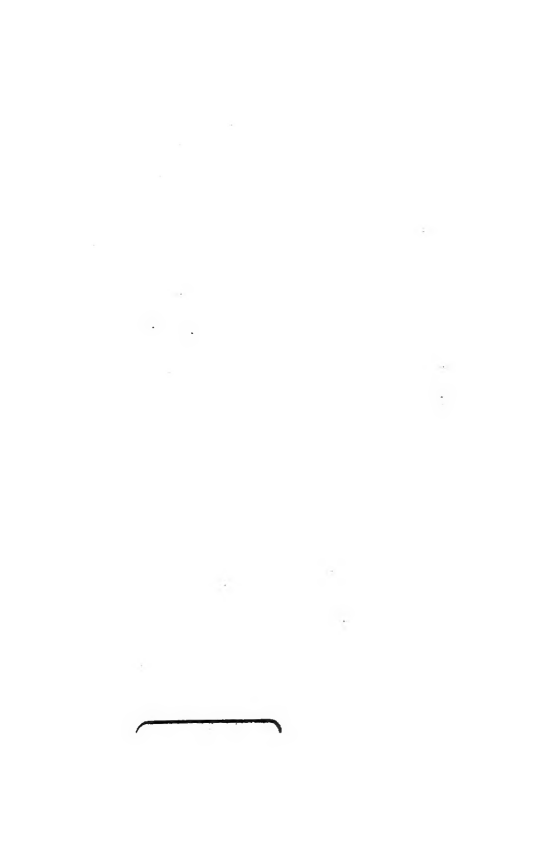
Nous vous demandons également de:

- + Ne pas utiliser les fichiers à des fins commerciales Nous avons conçu le programme Google Recherche de Livres à l'usage des particuliers. Nous vous demandons donc d'utiliser uniquement ces fichiers à des fins personnelles. Ils ne sauraient en effet être employés dans un quelconque but commercial.
- + Ne pas procéder à des requêtes automatisées N'envoyez aucune requête automatisée quelle qu'elle soit au système Google. Si vous effectuez des recherches concernant les logiciels de traduction, la reconnaissance optique de caractères ou tout autre domaine nécessitant de disposer d'importantes quantités de texte, n'hésitez pas à nous contacter. Nous encourageons pour la réalisation de ce type de travaux l'utilisation des ouvrages et documents appartenant au domaine public et serions heureux de vous être utile.
- + Ne pas supprimer l'attribution Le filigrane Google contenu dans chaque fichier est indispensable pour informer les internautes de notre projet et leur permettre d'accéder à davantage de documents par l'intermédiaire du Programme Google Recherche de Livres. Ne le supprimez en aucun cas.
- + Rester dans la légalité Quelle que soit l'utilisation que vous comptez faire des fichiers, n'oubliez pas qu'il est de votre responsabilité de veiller à respecter la loi. Si un ouvrage appartient au domaine public américain, n'en déduisez pas pour autant qu'il en va de même dans les autres pays. La durée légale des droits d'auteur d'un livre varie d'un pays à l'autre. Nous ne sommes donc pas en mesure de répertorier les ouvrages dont l'utilisation est autorisée et ceux dont elle ne l'est pas. Ne croyez pas que le simple fait d'afficher un livre sur Google Recherche de Livres signifie que celui-ci peut être utilisé de quelque façon que ce soit dans le monde entier. La condamnation à laquelle vous vous exposeriez en cas de violation des droits d'auteur peut être sévère.

À propos du service Google Recherche de Livres

En favorisant la recherche et l'accès à un nombre croissant de livres disponibles dans de nombreuses langues, dont le français, Google souhaite contribuer à promouvoir la diversité culturelle grâce à Google Recherche de Livres. En effet, le Programme Google Recherche de Livres permet aux internautes de découvrir le patrimoine littéraire mondial, tout en aidant les auteurs et les éditeurs à élargir leur public. Vous pouvez effectuer des recherches en ligne dans le texte intégral de cet ouvrage à l'adresse http://books.google.com





PAF Annale

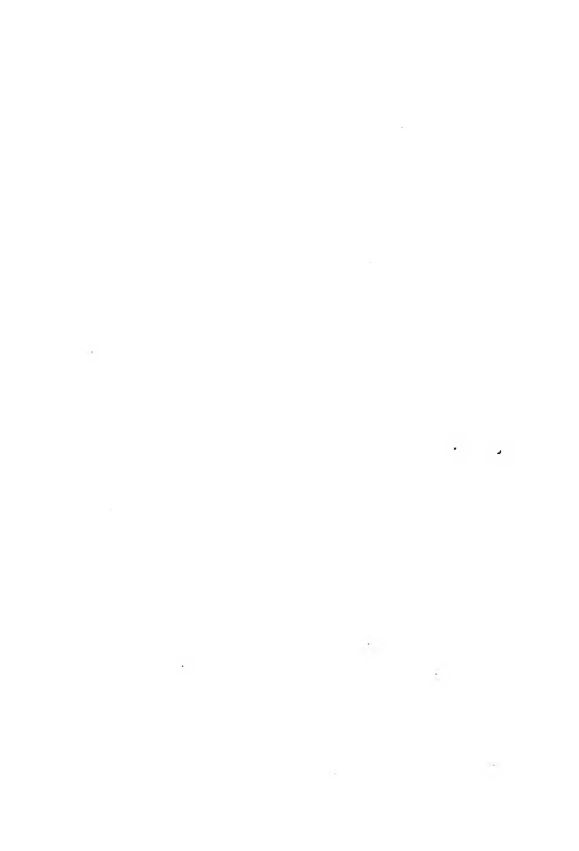




DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

HUITIÈME SÉRIE. 1908.

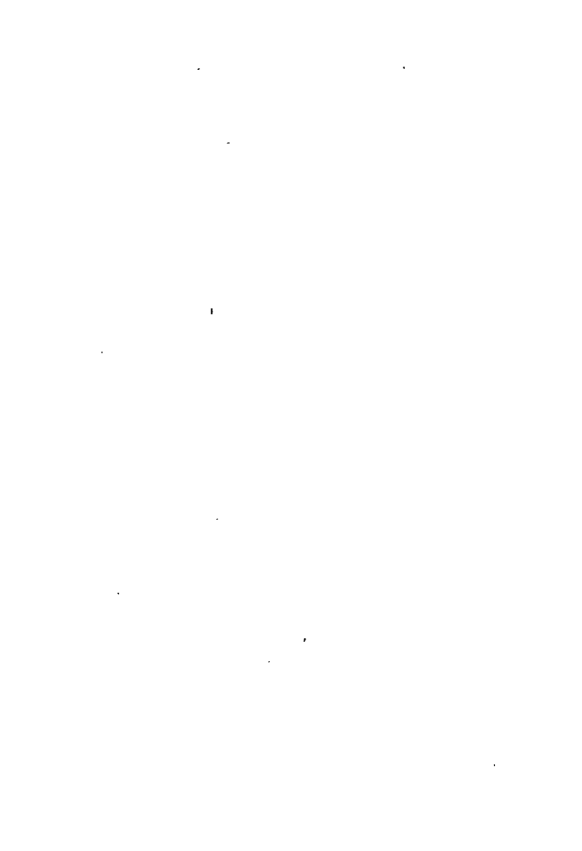


DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

HUITIÈME SÉRIE.

1908.



DE

CHIMIE ET DE PHYSIQUE,

PAR MM.

MASCART ET HALLER.

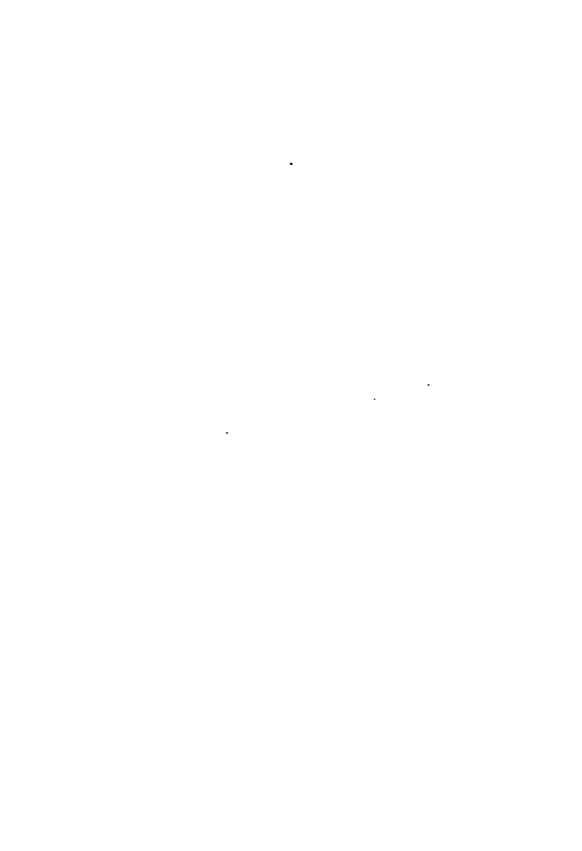
HUITIÈME SÉRIE. - TOME XIV.

PARIS,

MASSON ET C'E, ÉDITEURS,
LIBBAIRES DE L'ACADÉMIE DE MÉDECINE,
Boulevard Saint-Germain, 120
(en face de l'École de Médecine).

IMPRIMERIE GAUTHIER-VILLARS, Quai des Grands-Augustins, 55,

1908



21.6

CHIMIE ET DE PHYSIQUE.

CONDITIONS DE POSSIBILITE DE CERTAINES REACTIONS FORMANT DES SYSTÈMES MONOVARIANTS;

PER M. COMMER MATIGNON,

Systèmes monovariants constitués par gaz et solides.

Dans ses Becherches experimentales et theoriques sur les équilibres chimiques (a). M. Le Chatelier a rapproche les transformations physico-chimiques des phenorièmes méraniques, genéralisant aussi l'idée fondamentale de Saiote-Claire Deville; l'assimilation des phenomenes chamques aux ple nomenes physiques. Ginde par cette analogie, il a été ainsi emidiit à introduire la notion de totem d'equilibre, à enoncer les lois generales du deplacement de l'equilibre et à condenser dans son important travail une foule d'idées nonvelles sur les equilibres, idees applicables en fait à un grand nombre de réactions communes qui sont la phipart theoriquement réversibles.

D'us le Chapitre relatif aux tonsions de dissociation, M. La Chatelier s'exprime ainsi (2 :

La formale approchée de l'équilibre pour di «dissocia-

⁽ Pacis, Durot 1888, et Annales des Mines & serie, t XIII, 1888

^{1141 .} p. 145

tions du type carbonate de chaix est

$$\sigma_{\pi^{QQ}} \log_{\pi} P = \frac{Q}{T} = K$$

(P est la pression de dissociation évaluée en kilogrammes par mêtre carré, à la température absolue T: Q la chalem exprimée en grandes calories, absorbée par la mise en inberté de 1 molecule gramme à l'état gazeux et K une constante). On déduit des courbes de tensions de dissociation les valeurs suivantes de K:

Corps dissociés,	Q.	-к.
P.D.H	0,0730	0.0415
СОРСи	0,0033	0,0(1)
IrO*	0.003	0,0428
GFAzf, CarcOH, J. Zu CP6 AzHS	0,0278	2.0163
Cal'6 Az Ha	0,0287	0,0172
Ag(B3AzH2	0,0491	0,0j=b

On voit qu'ici, comme dans le cas de la vaporisation, les valeurs de K varient peu, quoique notablement plus. Mais il est impossible de décider si ces variations sont réelles on résultent seulement des erreurs de mesures toujours très grandes dans ces experiences. Les trois premiers corps Pd-H, CO²Ca et liO² sont les seuls pour lesquels les courbes de tension de dissociation soient determinecs avec une precision relative; les variations de la constante sont relativement faibles, elles n'attergnent pas 2 pour 100 en plus ou en moins de la valeur moyenne 0,0 (21). Les causes d'erreurs que comportent les expériences sur les corps que j'ai laissés de côté sont les suivantes.

Le paracyanogène, qui a eté étudié par MM. Troost et Hautefeuille, donne, d'après ces savants, des tensions trop faibles aux basses temperatures à cause de la lenteur de la transformation et beaucoup trop fortes aux temperatures élevées à cause de la décomposition du cyanogène avec mise en liberté d'azote.

L'hydrate de chaux se préterait à des expériences assez précises si l'on réussissait à eviter d'une façon complète la condensation de l'eau dans le manomètre, mais je n'ai pu y arriver.

Les chlorures ammoniacaux ont été étudiés par M. Isambert à une époque à laquelle on ne soupçonnait pas encore la lenteur extrême avec laquelle les tensions de dissociation s'etablissent. Ces expériences, qui ont eu une un-portance considérable en donuant la démonstration delimitive de la loi des tensions fixes de dissociation, ont, en général, été conduites trop rapidement pour donner avec certitude la valeur absolue de cette tension de dissociation. J'ai essayé de reprendre quelques-unes de ces expériences en maintenant très longtemps les températures stationnaires; j'ai obtenu des résultats voisins de ceux de M. Isambert, mais présentant des trégularités que je n'ai pu arriver à faire disparaître; aussi ai-je abandonné cette étude.

La valeur moyenne de la constante des tensions de dissociation, 0,0421, diffère peu de celle des tensions de vapeur 0,0406. Il en résulte que les courbes relatives à ces deux phénomènes sont sensiblement parallèles entre elles. Le fait avait déjà été signalé par M. Isambert, qui avait rapproché les courbes de ces chlorures ammoniacaux de celle de la vapeur d'eau. Il résulte, en outre, de cette égalité des constantes l'égalité des chaleurs latentes de vaporisation et de dissociation des corps qui, à la même température, out les mêmes tensions de vapeur et de dissociation.

Enfin cette loi est d'accord avec ce lait bien connu que la stabilité d'un corps est d'autant plus grande que sa chaleur de formation est plus élevée. Si elle était rigoureusement exacte, il en résulterait que les températures absolues de dissociation seraient rigoureusement proportionnelles aux chaleurs latentes de dissociation. En fait cette proportionnalité n'est qu'approchée.

Quelque approximative que soit la loi, elle est néanmoins susceptible d'applications importantes et peut conduire à la prévision d'un certain nombre de faits intéressants. Les composés métalliques pouvant se dissocier d'une façon analogue au carbonate de chaux sont extrêmement nombreux; je citerai les oxydes, carbonates, sulfates, azotates. La chaleur de formation de tous ces corps est connue; on peut donc en déduire leur température approximative de dissociation et, par suite, les conditions de formation et de destruction de ces composés.

M. Le Chatelier a appliqué ensuite cette méthode d'investigation a l'oxyde d'argent; il a pu, en opérant sous pression, réaliser la combinaison directe de l'oxygène avec le métal et obtenir un produit d'oxydation que M. Güntz a reconnu plus tard être le sous-oxyde Ag¹O(¹).

Dans un cours fait au Cotlège de France en 1898-1899 sur la thermochimie et ses applications, je m'étais attaché à calculer les chaleurs non compensées d'un certain nombre de réactions isothermiques en utilisant leur reversibilité dans une certaine zone de température.

C'est ainsi que je fus amené, dans le cas des systèmes monovariants, à examiner en particulier les réactions d'addition du gaz ammoniae avec les sels métalliques, réactions qui présentent l'avantage d'avoir leur zone de réversibilité dans le voisinage de la température ordinaire, c'est-à dire à une température où l'on peut déterminer expérimentalement la chaleur de réaction.

Considérons, par exemple, la réaction suivante :

s'effectuant isothermiquement à la température ordinaire, soit 15' ou 288" absolus. La chaleur non compensée qui lui correspond est égale à l'expression

$$Q \leftarrow T(S_{\alpha} - S_{\delta}).$$

^() Comptes rendus, t. CNVIII, 1819, p 996.

dans laquelle Q désigne la chaleur dégagée à 15° , T la température absolue de la réaction 288° et $S_{o} = S_{b}$ la variation d'entropie correspondant au passage de l'état final b à l'état initial a.

M. Bonnefoi (¹), qui a soigneusement étudié la dissociation de ce système monovariant, a reconquique la pression de dissociation devenait égale à la pression atmosphérique à la température absolue de 380°. Pour calculer S_π - S_δ, il suffira d'appliquer le principe de Carnot au cycle suivant de transformations réversibles. Chauffer Li Cl Az H² de 288° à 386°, effectuer alors la dissociation sous la pression atmosphérique (H ε), puis refroidie séparément les produits de décomposition depuis 386° jusqu'à 288°. En appliquant au même cycle le principe de l'equivalence, on relie les chaleurs de formation à 386° et 288°, et l'on obtient finalement les valeurs suivantes pour la variation d'entropie et la chaleur non compensée:

$$S_4 = S_b = \frac{Q}{386} = \Sigma \left(c_a + c_b \left(L \frac{386}{288} - \frac{98}{386} \right) \right),$$

$$Q = T(S_a + S_b) = Q \frac{386 - 288}{386} + \Sigma \left(c_a + r_b \right) 288 \left(L \frac{386}{288} - \frac{98}{386} \right);$$

c_a et e_b désignant les chaleurs spécifiques moléculaires des termes de l'état initial et de l'état final, supposées constantes entre 288° et 386°.

A la température de 386°, où la reaction chimique s'effectue d'une laçon réversible sons la pression atmosphérique, la chaleur non compensée est nulle,

$$\mathbf{Q} - \mathbf{T} \left(\mathbf{S}_a - \mathbf{S}_b \right) = \mathbf{0},$$

et par suite la variation d'entropie correspondante

$$S_a = S_b - \frac{Q}{T}$$

⁽¹⁾ Complex rendus, (CANIV, 1897, p. 77).

M. Bonnefoi a trouve Q = 11^{4 al}, 982 à la température absolue de 386°; par suite

$$S_4 + S_6 = \frac{11,982}{386} = o^{61},031.$$

Isambert et plus récemment M. Bonnefoi ont étudié expérimentalement la dissociation de combinaisons ammoniacales et mesure leur chaleur de formation. J'ai pu, en utilisant leurs resultats, calculer la variation d'entropie Q correspondant à la combinaison d'une molécule-gramme de gaz ammoniac à une température absolue T où la pression de dissociation est égale à la pression atmosphérique (†):

Composés.	Produits de la dissociation.	Q	T.	Ť.
Zn Cl2. 6 Az 112 (4)	Zn Cl2. (Az H3 + zAz H2	Cal.	332	0,033
Zn Gl2 (Az H4 2)	Zn Cl ² 2 Az H ³ + 2 Az H ³	11,45	363	0,0128
Ca Cl2, 8 Az 119 2,	Ca Cl ² , 4 Az H ³ + 4 Az H ³ ,	9.9	305	0,0325
Cn Clr (ArHrer)	Ga Gl², 2 Az H³ + 2 Az H¹	10,29	315	0,0327
Ga Cl2, 2 Az 113 2	Ca Cl ² . + 2 Az H ²	14,03	453	0.031
2 (Ag4J, 3Az H4) (2)	2 Ag GL 3 Ay H3 + 3 Az H*	0,5	293	0.0326
2 Ag(1,3 Az H ³ 2	2Ag Cl + 1 Az H3	11,58	341	0,0339
Mg Cl* (6 Av H*, 2)	MgCls. 2 Az Hs - (Az Hs	13,05	815	0,0315
Pd 12 (Az 112, 2)	Pd 12, 2 Az H 1 + 2 Az H 2,	12,88	383	0,0336
PHCP AARHS 33	Pd GF. 2 \z 113 + 2 Az H3	15,36	183	0,0122
LiCL (AzHaca)	LiCL 3 Az H ³ & Az H ³	8,88	985	o,oler
Li Cl. 3 Az li ² (³)	Li Cl. 4 Az II3 + Az II3	11,01	332	0,0334
LiGL x Az II 1 3	Li Cl. Az II ³ Az II ³	11,6	357	0,0316
Lacl. Az H (c2)	LICI - AzHP	11.98	386	A,0316

Tontes ces valeurs de Tone s'éloignent pas sensiblement de leur valeur moyenne o^{Cal}, 032.

MM. Baud et Bonzat, qui out étudié depuis trois autres

^() Marianon, Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 193

^(*) ISAMURIT Annales de l'École normale, (868, p. 17) - Comptes rendus, t. LANNI, 1878, p. 168; t. NCI, 1880, p. 268

Brewerot, Annales de Chimie et de Physique, γ seine, 1. NIII.
 1901. p. 3.7

Composés.	Produits de la dissociation.	Q.	T,	₽. T
Al-GP.9AzH2(1)	A1 Cl3.6AzH33AzH3	Cat 8,47	258,4	0,032
Cu Cl2.6Az H3 (2)	Cu Cla, (Az Ha az z Az Ha	11,15	363	0,031
Cu Cl2. {Az II3 (3)	Cu Cl2. AAz H2 2Az H2	13,3	413	0.032

Ainsi, tandis que les températures de dissociation, sous la pression atmosphérique, oscillent de 285° à 483°, les valeurs expérimentales de Q s'éloignent peu de o^{cat}, 032. Cette constance est d'autant plus remarquable que la détermination des pressions de dissociation est délicate et que, d'autre part, les chaleurs de combinaison ont été mesurées à la température ordinaire et nou à la température de dissociation.

La constance du rapport Q, ainsi vérifiée pour la pression atmosphérique, s'étend évidenment à une pression quelconque, puisque la pression atmosphérique ne présente pas avec le phénomène de dissociation la moindre singularité.

On peut condenser ce fait expérimental dans l'une ou l'autre des lois suivantes :

Les chaleurs de combinaison des composés salins ammontacaux, à partir des produits de leur dissociation (rapportées à une molécule gazeuse), sont proportionnelles aux températures absolues correspondant à une même pression de dissociation, la pression atmosphérique par exemple.

On bien encore:

Quand ces systèmes semblables se dissocient sous une même pression de dissociation, la variation d'entropie,

⁽¹⁾ BADD, Ann. de Chim. et de Phys., 8' série, t. 1, 194, p 8

⁽²⁾ Bot zar, Id., 7 serie. t. AAIA, 1903, p. 305

correspondant à un même volume gazeux, reste constante. La valour de la constante est égale à o^{tal}, o32 quand une molécule-gramme gazeuse est mise en liberté d'une façon réversible sons la pression atmosphérique.

La loi précédente n'est qu'un cas particulier de la loi entrevue par M. Le Chatelier; elle montre que la constante d'intégration K, dans sa formule approchée de l'équilibre, peut être considérée comme constante dans le cas des systèmes monovariants formés par les combinaisons salures ammoniacales

$$\operatorname{a,oos} \log_n P = \frac{Q}{T} = K.$$

La constance de $\frac{Q}{T}$ pour une même valeur de P entraîne nécessairement la constance de K. On trouve ainsi que K est égal à 0,505:

o, were log_0
$$P \equiv \frac{Q}{T} \simeq \sigma_{\rm c}$$
 in i.

Si l'on considère deux systèmes A et B satisfaisant à la loi précedente, et si T_s et T_B sont les températures correspondant à une même pression de dissociation P_s on a, quel que soit P.

$$egin{array}{ccc} T_A & Q_A \ T_B & Q_B \ \end{array}$$

Si Q_{α} et Q_{α} varient peu avec la température, et cela sera toujours vrai dans un intervalle de température assez restreint, alors le rapport $\frac{T_{\alpha}}{T_{\alpha}}$ restera sensiblement constant.

Il convient de rapprocher ces résultats de ceux obtenus antérieurement par M. Le Chatelier. Dans l'examen de huit systèmes monovariants différents, il a obtenu pour Q des valeurs oscillant entre o^{Cat}, 023 et o^{Cat}, 029. En se limitant aux combinaisons ammoniacales, on obtient au contraire des valeurs sensiblement constantes, qui ne comportent avec o^{Cat}, 032 que des écarts de l'ordre des erreurs d'expériences. Dans ce dermer cas, les chaleurs

de combinaison sont mesurées au calorimètre à une température voisine de la température normale; dans le cos de l'oxyde d'indium, par exemple, les températures de dissociation sont fort éloignées de la température ordinaire, les expériences sont beaucoup plus délicates par suite de la difficulté de maintenir bien constante une température élevée.

Les valeurs de Q déterminées par la formule de Clapeyron

$$Q = 0.009 \, \frac{T_1 \, T_2}{T_1 - T_2} \log \frac{P_1}{P_2}$$

peuvent presenter des erreurs considérables en rapport avec les erreurs commises dans la détermination expérimentale de $T_1 - T_2$.

D'autre part, la chalcor de formation, mesurée à la température ordinaire, ne donne qu'un renseignement grossier sur la chalcur dont on a besoin, par suite de l'ignorance où nous sommes sur la variation de la chalcur spécifique de la plupart des corps avec la température.

Il est donc impossible, avec ces documents, de decider si la constance of al, o32 doit s'etendre aux autres systèmes monovariants ou bien à certains groupes de systèmes monovariants constitués par des composés de même type. Dans ce dernier cas, la loi de constance de la variation d'entropie, ou, suivant la forme de M. Le Chatelier, la loi de l'égalité des constantes d'intégration, ne s'appliquerant qu'à chacun de ces sous-groupes, la constance variant d'un groupe à l'autre.

C'est à cette dernière conclusion minima qu'il paraissait prudent de se rallier au moins provisoirement, conclusion qui se trouvait d'accord avec un travail théorique de M. Darzens (1). Ce savant a démontré que la différence d'entropie moléculaire M $\int_0^{\Lambda} \frac{dQ}{T}$ entre deux états désignés

^{(...} Comptes rendus, t. CAVIII, 1896, p. 940.

par A et B est la même pour tous les corps ayant des constitutions moléculaires semblables, pourvu qu'on les compare dans des états correspondants. M. Darzens a déduit ce théorème de l'équation caractéristique de Van der Waals, en y joignant la loi expérimentale de Sydney Young (1), d'après laquelle les constantes critiques P_c, V_c et T_c satisfont très exactement à la relation

$$M \frac{P_c V_c}{T} = const.$$

pour un même groupe de corps ayant des constitutions moléculaires semblables, et en supposant en outre que ces corps ont la même chaleur spécifique moléculaire à volume constant.

Quoi qu'il en soit, j'avais développé, dans le cours de 1898-1899, quelques-unes des applications qui pourraient être faites à l'étude des phénomènes chimiques en admettant dans une première approximation que tous les systèmes monovariants dans lesquels n'interviennent que des solides et un corps gazeux pourraient se grouper autour d'un certain nombre de constantes d'ailleurs assez voisines les unes des autres.

M. de Forcrand (2), dont les élèves. MM. Bonnesoi et Baml, avaient fourni des données expérimentales soignées pour la vérification de la constante $\frac{Q}{T} = 0^{Gat}$, o32, s'est demandé si la même constante ne pourrait pas s'appliquer au phénomène de la vaporisation. On sait, en estet, d'après la loi de Trouton, que le rapport de la chaleur de vaporisation moléculaire L, à la température absolue d'ébullition T sous la pression atmosphérique, est une quantité sensiblement constante toutes les fois que les liquides

(1) Phil. Mag., novembre 1890 et janvier 1891.

⁽²⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° série, t. XXVIII, 1903, p. 384 et 531; t. XXIX, 1903, p. 1.

n'éprouvent pas de changements moléculaires au moment de leur ébuilition.

Ce nombre voisin de o^{Cal}, 021, d'après des recherches soiguées de M. Longuinine, est nécessairement distinct de la valeur o^{Cal}, 032; mais, en remplaçant la chaleur de volatilisation d'un corps liquide par la chaleur de sublimation du même corps solide, on retrouve la même constante o^{Cal}, 034.

M. de Forerand en a donné la démonstration pour le gaz carbomque, dont on connaît la chaleur de sublimation ainsi que la température de sublimation sous la pression atmosphérique.

Pour tous les autres corps, M. de Forcrand a remplacé la chaleur de sublimation par la somme des chaleurs de fusion et de vaporisation et la température normale de sublimation par la température d'ébullition du liquide. Dans ces conditions, toutes les valeurs de $\frac{E-S}{T}$ fur out fourni des nombres oscillant autour d'une valeur moyenne o^{Gal} , odo :

$$\frac{L+S}{T}=n^{C_{n}}$$
, olo.

Cette relation, qui donne commodément une valeur approchée de la somme des chalcurs moléculaires de fusion et de solidification des corps quand on connaît leur température absolue, rend de grands services dans le calcul de la chalcur chimique, dont Berthelot a recommandé l'évaluation afin d'obtenir une grandeur se rapprochant de la chalcur non compensée et permettant dans beaucoup de cas de se rendre compte de la possibilité d'une réaction.

M. de Forcrand a fait d'ailleurs d'intéressantes applications de la formule précédente pour déterminer soit le paids moléculaire d'un corps, soit sa température d'ébullition.

Enfin, dans le même Mémoire, M. de Forcrand, admettant

la généralité de la loi de constance de variation d'entropie, en a fait une application ingénieuse à l'établissement de la formule des hydrates des gaz

En dehors des sels ammoniacaux que j'avais examinés autrefois et auxquels je m'étais limité afin de ne considérer que des valeurs de $\frac{Q}{T}$ présentant une exactitude suffisante et certaine. M. de Forcrand a discuté soigneusement des données, quelquefois contradictoires, relatives à certains hydrates salins, et il a considéré comme valeurs les plus probables pour $\frac{Q}{T}$ les nombres suivants :

		Q
Composes.	Corps dissocies.	T
Sr Cl2.6 H2 O	S_1Cl^2 , $\int H^2O + \alpha H^2O$,	Cal 0,0312
Por Na2 H. 7 H2 O	Po Nat II + 7H2O	0,0314
Ca OHj2	Ca Ó + H2 O	0,0306
SO+Ca.5H+O	SOFCu, 31120 + 21120	0.011

On voit que ces valeurs ne s'eloignent pas sensiblement de la constante o^{tat}, o32.

Quoi qu'il en soit, les quelques vénifications nouvelles apportées par M. de Forcrand étaient insuffisantes pour regarder la loi de constance de variation d'entropie comme absolument générale et assise sur une base expérimentale suffisante.

M. Bouzat, qui avait suivi mes leçous de 1899, s'est attaché à fournir une démonstration de la généralité de cette loi.

Nous avons vu précédemment que, si l'on considère deux systèmes monovariants A et B du type des combinaisons ammoniacales, en appelant T_{λ} et T_{B} deux températures pour lesquelles ces deux systèmes ont même pression de dissociation, on a la relation

$$\frac{T_A}{T_B^*} = \frac{Q_A}{Q_B},$$

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

de telle sorte que le rapport $\frac{T_A}{T_B}$ doit être sensiblement constant dans une échelle de température assez restreinte pour que les variations de Q_A et Q_B soient négligeables.

M. Bouzat (1) a démontré que, si $\frac{Q}{T}$ a la même valeur pour une même pression de dissociation dans les deux systèmes A et B, le rapport $\frac{T_A}{T_B}$ est constant quelle que soit la pression. La proposition inverse est également exacte. La constance du rapport $\frac{Q}{T}$ entraîne celle du rapport $\frac{T_A}{T_B}$. Les deux propositions sont donc équivalentes.

On aperçoit tout de suite l'intérêt de cette nouvelle expression de la loi de constance de variation d'entropie. La vérification, sous cette deuxième forme, a l'avantage de ne pas porter seulement sur une pression particulière comme la pression atmosphérique, mais d'embrasser tout l'intervalle dans lequel les mesures ont été faites.

M. Bouzat a comparé tous les systèmes bien étudiés dans lesquels un corps solide donne naissance par dissociation à un corps solide et à un corps gazeux. Il a montré facilement par l'examen de 30 courbes de dissociation que le rapport $\frac{T_A}{T_0}$ pour deux d'entre elles était très sensiblement constantet que toutes ces courbes se trouvaient être, parsuite homolognes de l'une que le que d'entre elles. Les faibles écarts obtenus dans les diverses valeurs de $\frac{T_A}{T_b}$ correspondent exactement à l'ordre de grandeur des expériences.

L'auteur a finalement énoncé la proposition suivante, généralisation de celle que j'avais énoncée précédemment : Si l'on range dans un même groupe tous les systèmes monovariants dans lesquels un corps solide se dissocie en un corps solide et en un corps gazeux, la variation d'entro-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. IV, 1905, p. 145.

pie qui résulte de la mise en liberté d'une molécule gazeuse sous une pression déterminée est la même pour tous les systèmes du groupe.

Il résulte donc, de l'étude de M. Bouzat, que toutes les courbes de dissociation se rapportant au système général

forment dans le plan un réseau de courbes homologues. Je désignerai ces courbes sous le nom de courbes a.

Remarquons de suite que, d'après la formule de Clapeyron, on a, en négligeant le volume des solides,

$$\frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}} = \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{E}} \frac{\mathbf{1}}{p} \mathbf{T} \frac{dp}{d\mathbf{T}}.$$

Si donc on coupe toutes ces courbes par une même horizontale, on obtient une série de points correspondants pour lesquels on a

$$T \frac{dp}{dT} = \text{const.},$$

ou encore

en désignant par ê l'angle formé par les tangentes en ces points correspondants avec l'horizontale. Les tangentes de ces angles sont donc inversement proportionnelles aux températures absolues des points correspondants, propriété qui est d'ailleurs une conséquence immédiate de l'homologie.

L'égalité $\frac{T_A}{T_B} = R$ entraîne également la constance du rapport $\frac{Q_A}{Q_B}$. On peut en déduire facilement une relation entre les capacités calorifiques de deux systèmes A et B entre deux températures correspondantes.

Pour tous les corps solides qui se dissocient en donnant un gaz et un solide, on pourra appeler températures correspondantes celles qui donnent une même pression de dissociation et l'on peut alors énoncer la proposition suivante : Aux températures correspondantes, les chaleurs de dissociation varient proportionnellement d'un système à l'autre.

ÉQUATION GÉNÉRALE DES COURBES Q.

Comme nous le verrons par la suite, pour tous les systèmes monovariants du type

$$A_{\text{sag.}} + B_{\text{so.}} + \ldots + C_{\text{sol}} + \ldots + C'_{\text{sol}} + \ldots + C'_{\text{sol}} + Q$$

on peut donner l'équation générale des courbes de dissociation, si l'une d'entre elles a été préalablement étudiée expérimentalement.

J'ai utilisé les tensions de dissociation de la combinaison AzH·Cl.3 AzH·, mesurées par M. Troost (') pour déterminer les valeurs des paramètres dans l'équation générale

$$\log \rho = a + \frac{b}{T} + c \log T;$$

j'ai obtenu les valeurs suivantes;

$$a = 209,365,$$

$$b = 6888,4,$$

$$c = 76,468,$$

$$\log p = 209,365 + \frac{6888,4}{T} + 76,418\log T;$$

p est exprimé en centimètres de mercure.

La pression de dissociation atteint 760 mm à la température de 267°, 6; on en déduit pour Q à cette température la valeur 8^{cat}, 56 :

$$Q = o^{Cut}, o3a \times 267, 6.$$

Considérons une autre courbe correspondant à un sys-

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. LXXXVIII, 1879, p. 578.

tème B pour lequel $\frac{T_B}{T_A} = R$. La constance de ce rapport, quelle que soit la valeur de p, entraîne pour la deuxième courbe l'équation suivante :

$$\log p = -209,365 + 76,418 \log R + \frac{6888,4}{T} R + 76,118 \log T.$$

On peut remplacer R par son équivalent $\frac{Q_B}{Q_A}$, ces valeurs de Q étant relatives à des températures correspondantes :

$$\begin{split} \log p &= -209,365 + 76,418 \log Q_{B} \\ &+ 76,418 \log Q_{A} + \frac{6888,4}{T} \frac{Q_{B}}{Q_{A}} + 76,418 \log T. \end{split}$$

On peut introduire maintenant les chaleurs de réaction correspondant à la pression atmosphérique; Q_A est égal à 8^{Cul}, 56; il vient finalement

$$\log p = -138, 108 - 76,418 \log Q_{\rm H} + \frac{804,71}{T} Q_{\rm H} + 76,418 \log T.$$

Il serait du plus haut intérêt de faire une étude aussi approfondie que possible d'une courbe a, en pous-ant fort loin les déterminations aussi bien du côté des faibles que du côté des hautes pressions. Il conviendrait d'opérer avec un système fournissant un gaz se rapprochant autant que possible des gaz parfaits. Cette courbe pourrait d'ailleurs être établie en utilisant plusieurs systèmes, pourvu que les études de chaque système puissent être raccordées par quelques températures correspondantes. Les systèmes dissociables à température élevée serviraient à l'étude des basses pressions, étude qui devrait être poursuivie dans le vide de Crookes, de manière à mesurer des tensions inférieures au 100 de millimètre. Nous verrons par la suite l'importance de ces déterminations. Remarquons qu'il sufficant de fixer seulement quelques points à ces basses pressions pour que la courbe fût suffisamment déterminée.

2.1

Cette courbe type, une fois bien établie, rendrait possible l'évaluation de toutes les valeurs de $\frac{Q}{T}$, et, comme $\frac{Q}{T}$ ne depend que de la pression, elle permettrait de déterminer l'expression de la fonction $\frac{Q}{T} = F(p)$. Toutefois, je le répète, ce n'est que par des expériences où l'on introduirait toute la précision que comporte la technique actuelle, qu'il serait possible de déduire les valeurs de $\frac{Q}{T}$ correspondant à chaque pression avec une approximation suffisante pour les rendre utilisables.

SISTÈMES MONOVARIANTS CONTENANT UN NOMBRE QUELCONQUE DE CORPS SOLIDES.

On peut se demander si la loi précédente ne subsiste pas tout entière quel que soit le nombre des corps solides dans le système en dissociation.

I. M. Colson (1) a étudié l'action du bisulfate de sodium sur le sel marin et a reconnu, comme on peut le prévoir d'après l'invariance du système, que la pression du gaz chlorhydrique était limitée à chaque température :

SO' Natsol + H Clgax - SO' Na Hant - Na Clsol, + 16 Cat, 9.

Les pressions mesurées ont fourni les valeurs suivantes :

	P.	
T.		
0	THE COL	80.00
283	 2	2,5
373	 15	-15
393	 23,5	23
448	 77	78
393	 24	24

T indique les températures absolues.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 1286.

Pour déterminer la température de dissociation sous la pression normale, je compare la courbe précédente à la courbe de ZuCl².4 \text{\text{Z}} l\footnote étudiée par l'ambert.

Le chlorure de zinc a une pression de dissociation de 57^{mm} à la température de 304° absolus. En construisant la courbe à l'aide des données précédentes, on trouve que la même pression correspond à 434° . Le rapport $R = \frac{134}{304} = 1,428$. D'autre part, la température normale de dissociation du Zn Cl² est $362^\circ, 7$; la même température dans l'autre système est par conséquent

$$361^{\circ}, 7 \times 1, 428 = 518^{\circ}.$$

La variation d'entropie $\frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o 326 rentre donc dans la loi générale.

II. Si la loi de constance de variation d'entropie est bien indépendante du nombre de corps solides, elle doit s'étendre en particulier aux systèmes qui n'en contiennent qu'un seul,

sol. = gaz...

c'est-à-dire aux courbes de sublimation. Dans le cas du solide carbonique, on connaît précisément cette courbe et la chaleur de sublimation. M. de Forerand a déjà montré que le rapport \(\frac{Q}{T} \) était alors égal à o \(\text{Cal}, 032 \) et M. Bouzat a constaté le parallélisme de la courbe avec celles des chlorures ammoniacaux.

Il apparaît donc d'après ces faits, et ceux qui seront examinés par la suite en apporteront la confirmation, que la même valeur de la constante $\frac{Q}{T}$ doit s'étendre aux systèmes monovariants constitués par un gaz et un nombre quelconque de corps solides.

SYSTÈMES MONOVARIANTS HOLIDES BR HISSUCIANT EN DONNANT PLESIBLES GAZ.

Que devient la loi de constance de variation d'entropie quand un corps solide ou un système de corps solides se dissocie en donnant plusieurs gaz?

Soit, par exemple, le sulfhydrate d'ammoniaque; quand on le chauffe il passe directement de l'état solide à l'état de vapeur en même temps qu'il se dissocie en ses deux constituents gazeux Az H³ et H²S:

Ce système forme un système monovariant, puisque, l'ammoniaque et l'hydrogène sulfuré se trouvant toujours dans les proportions moléculaires, il n'existe qu'un constituant indépendant avec deux phases, l'une gazeuse et l'autre solide. Isambert a montré qu'il en était bien ainsi et il a mesuré la tension correspondant à chaque température (').

Remarquons que ce système ne constitue qu'un cas particulier du système plus complexe où les deux gaz ne sont pas astreints à se trouver en proportions équimoléculaires. Dans ce dernier cas les pressions p_4 et p_2 des deux gaz à l'équilibre satisfont, comme l'ambert l'a d'ailleurs vérifié, à la loi d'action de masse

$$p_1 \times p_2 = f(t),$$

c'est-à-dire que le produit des pressions reste constant pour une même température.

Le carbamate d'ammoniaque a été soumis aux mêmes études et aux mêmes vérifications par Isambert (2):

$$CO^2_{gag} \rightarrow 2\,A\kappa\,H^2_{gag}\,\gamma^{\nu}\,GO^2, 2\,Az\,H^2_{sol}.$$

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. XCII, 1881, p. 919.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. VCIII, 1881, p. 731; t. XCIV, 1882, p. 958.

Dans ce dernier cas, c'est le produit $p_1p_2^2$ qui reste constant à une même température, p_2 étant relatif à la pression du gaz ammoniac.

M. Bouzat a déjà montré que les courbes de dissociation de ces deux sels concordaient assez bien avec les courbes α. Si la concordance était parfaite, on devrait trouver pour Q la valeur o^{Gal}, o32.

Berthelot a donné 23^{Cat} pour la chaleur de formation de Az H³ S à la température ordinaire :

En rapportant cette quantité de chaleur à une molécule de gaz dégagée on obtient 11^{Cal}, 5.

La température absolue de dissociation sons la pression atmosphérique étant de 306°, il en résulte que la valeur de Q devrait être de 9^{Cal}, 8, présentant avec la précédente un écart de 1^{Cal}, 7.

Il convient de remarquer que l'évaluation du nombre 11^{Gal}, 5 fait intervenir les résultats de quatre mesures calorimétriques distinctes, les chaleurs de dissolution des gaz ammoniac et sulfhydrique, leur chaleur de neutralisation et la chaleur de dissolution du sel; il se pourrait par suite que la valeur 11^{Gal}, 5 fût affectée de la somme des erreurs possibles dans chacune des déterminations. Néanmoins, il paraît bien improbable de pouvoir mettre l'écart de 1^{Gal}, 7 sur le compte des erreurs d'expériences.

En ce qui concerne le carbamate d'ammoniaque, l'écart entre la chaleur de formation expérimentale et la chaleur théorique qui correspondrait à la constante o^{Cal}, o32 est encore plus grand.

M. Raabe (1) a trouvé 39 Gut, 3 en unissant directement

^{(&#}x27;) Jahr. Ber. fur 1882, p. 124.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. les deux gaz dans le calorimètre :

GO2 mx + 2 Az H2 mx - CO2 (Az H4) (Az H2 Jool + 30 col, 3,

soit 136al, 1 par molécule gazeuse.

D'après Isambert, la tension de dissociation atteint 760mm à la température de 350°, 5. La chaleur de réaction qui s'en déduit serait de 10 Cal, 6, soit un écart de 2 Cal, 5 avec la chaleur mesurée directement.

Mais la méthode suivie par M. Raabe pour effectuer sa mesure thermique me paraissait discutable et devant conduire certainement à un nombre trop élevé. En effet, quand on fait arriver les deux gaz dans la chambre calorimétrique, il est impossible de les amener régulièrement dans les proportions théoriques; il en résulte que le gaz en excès doit entraîner avec lui du carbamate sous la forme d'une fumée très difficile à condenser, et, par suite, la quantité de carbamate qui s'est formée dans la chambre calorimétrique se trouve déterminée par défaut et la chaleur obtenue est une valeur trop grande. C'est en m'appuyant sur ces considérations que j'avais admis, dans des leçons faites au Collège de France en 1903-1904, que ce cas ne pouvait être considéré comme étant nécessairement en désaccord avec la loi générale.

J'ai pensé qu'il était nécessaire d'en effectuer une nouvelle détermination en opérant à l'aide d'une méthode donnant a priori plus de sécurité que la synthèse directe.

Le carbamate d'ammoniaque a été préparé en faisant arriver du gaz carbonique dans de l'ammoniaque liquide; le sel se forme encore à basse température et se dépose alors cristallisé en petites lamelles brillantes.

Pour en déterminer la chaleur de formation, on l'a d'abord dissous dans l'eau, puis on a fait agir immédiatement sur lui une solution étendue d'acide chlorhydrique pour le décomposer et l'amener à un état final bien

défini (1). Les expériences ont été réalisées dans des conditions où tout le gaz carbonique restait dissous.

Deux expériences effectuées à 15° ont donné, pour la chaleur de dissolution moléculaire en liqueur étendue,

$$\begin{array}{c} -3^{Cal}, 78 \\ =3^{Gal} \ 82 \end{array} \right\} \quad \text{Moy.} \quad -3^{Cal}, 80_1 \\ = 00^{2}.2 \, \text{Az} \, \text{H}^{3}_{\text{sul}}, + \text{Aq} = 00^{2}.2 \, \text{Az} \, \text{H}^{3}_{\text{data}}, -3^{Gal}, 8. \end{array}$$

Enfin la solution chlorhydrique étendue a dégagé 12^{Gal}, 75 par molécule de sel ammoniacal:

$$\frac{12^{Col}, 71}{12^{Col}, 80} \left. \begin{array}{c} Moy & 12^{Col}, 75, \end{array} \right.$$

 $GO^2, 2\,Az\,H^2_{diss.} + 2\,H\,Gl_{diss.} + GO^2_{diss.} + 2\,Az\,H^4\,Gl_{diss.} + 12^{Gal}, 75.$

On en déduit successivement

$$\begin{split} &CO^2, 2\,Az\,H^3_{\,\, eol.} + 2\,H\,Gl_{diss.} = CO^2_{\,\, diss.} + 2\,Az\,H^3\,Gl_{diss.} + 8^{Cal}, 95\,,\\ &\cdot CO^2_{\,\, gaz.} + 2\,Az\,H^3_{\,\, gaz} = CO^2, 2\,Az\,H^3_{\,\, sol.} + 39^{Cal}, o, \end{split}$$

valeur qui diffère très peu de celle de M. Raabe, 39^{Gal}, 3. Il n'y a donc pas ici d'erreur sensible sur le nombre 13^{Gal}.

La chaleur de formation est déterminée ici à 15° alors que la température normale de dissociation se trouve à 58°. L'inégalité des capacités calorifiques dans les deux membres de l'équation doit entraîner une variation de la chaleur de réaction avec la température. M. Baud (²), en comparant les chaleurs spécifiques de AlCl³ et AlCl³.6AzH³, en a déduit que la chaleur spécifique moléculaire de AzH³ en combinaison était égale à 11,517; celle du gaz ammoniac est seulement de 8,5. La capacité calorifique est

⁽¹⁾ J'adresse mes bien vifs remerchments à M. Delepine, qui a bien vouln effectuer ces mesures tout récemment.

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. 1, 1904, p. 20.

supérieure à celle des constituants. On retrouve un résultat semblable dans le cas du chlorhydrate d'ammoniaque; sa chaleur spécifique moléculaire est egale à 20 alors que la capacité totale de ses constituants est seulement de 15. Cette inégalité des capacités calorifiques entraîne une diminution de la chaleur de dissociation avec la température; elle a pour effet de diminuer un peu l'écart précédent, mais elle est bien insuffisante pour le faire disparaître.

Il apparaît donc, comme bien établi maintenant, que la valeur de $\frac{Q}{T}$ est dans ce cas un peu supérieure à o^{Gal} , o32, ce qui entraîne, d'après la formule de Clapeyron,

$$\frac{Q_T}{T} = \frac{1}{E} u \frac{dp}{dT},$$

pour $\frac{dp}{dT}$ une valeur plus grande que pour une courbe x passant en un même point.

En fait, la comparaison faite par M. Bouzat montre que les courbes ne sont pas rigoureusement parallèles et se relèvent effectivement un peu plus vite que les courbes de dissociation des sels ammoniacaux, quoique l'évart soit assez faible.

J'ai examiné également d'autres systèmes contenant plusieurs gaz.

La dissociation du cyanate d'ammonium et du bromure de phosphonium a été également étudiée par Isambert (*), et leurs chaleurs de formation ont été déterminées par Berthelot (2) d'une part et par M. Ogier (3) d'autre part.

J'ai comparé leurs courbes de dissociation à celle du sulfhydrate d'ammonium.

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. ACH, 1881, p. 919, et t. XCHI, 1881, p. 731.

⁽²⁾ Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 340.

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 5° série, t. XX, 1880, p. 15.

Tem	pérat	urė	absolue	
de	diss	oct.	dian	

Pression	-		
en mallim.	Az II'S.	PH Br.	R.
cu (ti	0	0	
118,6	275,3	280,6	1,019
142	279,1	282,6	1,012
175	282.5	285,5	1,010
184	283,1	286,9	1,013
266,8	288,37	292,8	1,015
	Az IPS.	CAz(AzH ⁴)	
175	282,5	280,3	1,007
212	285	283.1	1,006
259	288	286,5	1,004
322	291	289,7	1,005

Pour le AzH⁵S, cette température absolue est de 305°; on en déduit pour PH⁵Br et CAz(AzH⁴) les températures respectives de 305,4 × 1,015 et $\frac{305,4}{1,005}$, c'est-à-dire 310° et 304°.

On a mesuré d'autre part vers 15° les chaleurs de formation suivantes :

$$\begin{array}{l} \frac{1}{2} \left[\, P H^a{}_{gax.} + H \, Br_{gax.} \, \right] = \frac{1}{2} \, P H^a \, Br_{sol} + \epsilon \, t^{Gas}, 5, \\ \frac{1}{2} \left[\, C Az \, H_{gas} + Az \, H^a{}_{gas.} \, \right] = \frac{1}{2} \, C Az \, (Az \, H^a)_{sol} + \epsilon \, t^{Gas}, 3. \end{array}$$

On peut en déduire les valeurs de $\frac{Q}{T}$ et y joindre celles de AzH^aS et de CO²(2AzH^a)²; on obtient le Tableau suivant:

	Cal
CAz(AzH ⁴)	0,033
PH*Br	0,037
Az 11 8	0,037
GO2.2 Az H3	0,039

Ces valeurs, à cause de l'inégale variation des capacités calorifiques, sont des valeurs maxima pour Q, mais l'écart qui résulte de ce chef est insignifiant.

M. Pélabon (1) a étudié un système monovariant fournissant deux gaz, l'oxyde de mercure :

Les pressions de l'oxygène sont les suivantes aux températures centigrades indiquées :

l.	P.
500	485
5,10	t39a
580	3610
610	Srtix

et par suite la pression de dissociation est trois lois plus grande.

La pression de l'oxygène, d'après M. Pélabon, est donnée par la formule

$$\log P = -\frac{10529.8}{T} = 16.61 \log T + 64.5824;$$

par tâtonnement, j'ai déterminé la valeur de T donnant une pression de $\frac{760}{3}$; j'ai trouvé ainsi 712° absolus. Cette température est la température de dissociation normale, puisque l'oxygène contribue pour un tiers à la pression totale.

On a d'autre part

$$Hg^2_{Hq} + O^2_{gas} = 2 Hg O_{sol} + (3^{Qi}, o.$$

Il importe de déterminer la chaleur de la réaction à 712 273 439°C., chose possible, car on connaît ici tous les cléments nécessaires : chaleurs spécifiques, chaleur de volatilisation; on obtient, tous calculs terminés,

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXVIII, (899, p. 83).

Le rapport $\frac{Q}{T}$ devient alors

$$\frac{24.4}{712} = 6^{(a)}, 634.$$

En rassemblant tous les résultats précédents, on obtient finalement le l'ableau suivant :

Systèmes à deux gaz en proportions équimoléculaires.

	Ce3
GAz(AzH ⁵)	o,ad3
PH Br	0.037
Az H*S	

Systèmes à deux gaz dans la proportion de 1 mol à 2 mel.

Il ne paraît pas douteux que la valeur de $\frac{Q}{T}$ doive être légèrement augmentée dans le cas où il y plusieurs gaz. Ceci est d'accord également avec ce fait que la concordance des courbes de dissociation se fait un peu moins bien que dans le cas des sels ammoniacaux; ces courbes paraissent en effet se redresser un peu plus vite que ces dernières, car le rapport R diminue très légèrement quand la température augmente lorsque la comparaison est faite avec une courbe α située au-dessus. Mais, je le répète, l'écart est très fâible.

En laissant de côté le cyanure d'ammonium, qui présente moins de garantie à cause de la présence de l'acide cyanhydrique dans ses produits de dissociation, il est possible d'admettre que la constante de variation d'entropic soit voisine de o^{Cal}, 037 pour les systèmes donnant deux gaz en proportions équimoléculaires.

Dans le deuxième groupe, l'étude de l'oxyde de mercure ne peut pas présenter les mêmes garanties que celles CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 3

du carbamate d'ammoniaque; là, nous connaissons exactement la chaleur de réaction et la courbe de dissociation. J'admettrai provisoirement pour ce deuxième groupe la valeur o^{Cal}, o39.

Il est bien entendu que ces derniers points auront besoin d'être confirmés par des études répétées de cas analogues. C'est ce que je me propose de faire par la suite.

PRÉVISION DES RÉACTIONS.

I. — Systèmes monovariants formés par des corps solides et un gaz.

Considérons une réaction avec n corps A, B, ..., C et n' corps A', B', ..., C', tous solides sauf A qui est gazeux :

$$A_{gas} + B_{sol} + ... + C_{sol} = A'_{sol} + B'_{sol} + ... + C'_{sol} + Q.$$

Si tons ces corps ne présentent entre eux d'autres relations que la précédente et sont incapables de donner naissance à des dissolutions solides, le nombre des composants indépendants est égal à n+n'-1 et le nombre des phases à n+n'; par suite, le système est monovariant.

Or, une condition nécessaire pour que la réaction soit possible à cette température T, c'est que la tension maxima du corps A soit supérieure à la pression atmosphérique, c'est-à-dire que la température absolue d'ébullition T₀ sous la pression normale du corps A soit inférieure à T:

D'après la relation de M. de Forcrand, T₀ dépend des chaleurs moléculaires de fusion S et de volatilisation L du corps A:

 $T_0 = \frac{L + S}{\sigma^{Gal}, \sigma 3\sigma}$

Par suite, la condition précédente devient, en tenant compte de $\frac{Q}{T}=o^{Cal},o3a,$

$$Q>\frac{3_2}{3_0}(L+S).$$

Ainsi donc, pour qu'une réaction du type précédent soit possible, il est nécessaire que la chaleur dégagée à la température où la pression de dissociation est normale soit plus grande que les $\frac{16}{15}$ de la somme des chaleurs moléculaires de fusion et de volatilisation du corps gazeux :

$$Q = \frac{16}{15} (L + S) > 0.$$

Si la valeur de T n'est pas trop élevée, on pourra pratiquement remplacer la quantité de chaleur précédente, qui nous est inconnue la plupart du temps, par la chaleur Q' qui correspondrait à la réaction s'effectuant à la temperature ordinaire;

$$Q' = \frac{\tau 6}{L} \left(L + S_{\perp} > 0 \right)$$

D'une façon générale, pour que la réaction soit possible à une température quelconque, il conviendra que la tension maxima du gaz a cette température soit supérieure à la pression de dissociation du système.

D'après la loi de Trouton, les liquides qui ne présentent pas d'anomalies chimiques (changements d'état moléculaire avec la température) donnent sensiblement la même valeur au rapport $\frac{\mathbf{L}}{T}$ de la chaleur de volatilisation

33

moléculaire à la température d'ébullition. Comme la pression atmosphérique est une pression quelconque, il en résulte nécessairement que cette même loi doit subsister sensiblement à des températures où les tensions maxima sont les mêmes. Enfin, les courbes de tension maxima satisfaisant à la formule de Clapeyron, on en déduit encore que ces courbes doivent être sensiblement homologues.

Ainsi donc, en laissant de côté les liquides dont le poids moléculaire ne reste pas identique à lui-même depuis le point triple jusqu'au point critique, nous trouvons pour les courbes de tension maxima des courbes homologues.

Bien entendu, il ne faut pas se faire d'illusion sur le parallélisme de ces courbes; les gaz sont ici à l'état de vapeurs saturantes, c'est-à-dire dans des conditions où ils sont aussi éloignés que possible de l'état de gaz parfait, par suite les écarts avec les lois de Mariotte, de Gay-Lussac et de Joule sont ici les plus grands; comme l'homologie est d'autant plus parfaite que les gaz sont eux-mêmes plus près de l'état parfait, on doit s'attendre ici à des écarts.

Ce n'est pas tout. L'homologie des courbes suppose également que le volume des solides ou liquides soit négligeable vis-à-vis celui du gaz; or, cette condition sera d'autant moins remplie qu'on se rapprochera de plus en plus de l'état critique. Néanmoins, la comparaison faite à une distance suffisante du point critique donne un parallélisme suffisant, comme nous le verrous par la suite.

Les trente corps examinés par Trouton lui ont donné une valeur moyenue de v^{C₂1}, o22 pour le rapport de T, et même pour les corps anormaux ce rapport est toujours bien inférieur à o^{C₂1}, o32.

Considérons la courbe a qui passe au point d'éhulfition

d'un liquide. On a, pour cette courbe et la courbe de tension maxima en ce point commun,

$$\begin{split} \frac{\mathbf{Q}}{\mathbf{T}} &= \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{E}} \, \frac{1}{\mathbf{H}} \, \mathbf{T} \, \frac{dp}{d\mathbf{T}}, \\ \frac{\mathbf{L}}{\mathbf{T}} &= \frac{\mathbf{R}}{\mathbf{E}} \, \frac{1}{\mathbf{H}} \, \mathbf{T} \, \frac{dp'}{d\mathbf{T}}, \end{split}$$

et, par suite,

$$\frac{\frac{Q}{T}}{\frac{L}{T}} = \frac{\frac{d\rho}{dt}}{\frac{d\rho}{dT}} = \frac{\tan \theta}{\tan \theta},$$

en appelant θ , θ' les angles formés par les tangentes aux deux courbes avec l'horizontale. Il en résulte cette couséquence, que θ est plus grand que θ' et que le rapport des tangentes est égal à $\frac{3z}{22}$ en tous les points où la pression est H:

$$\frac{\tan \theta}{\tan \theta} = \frac{32}{32}.$$

Les courbes a sont donc plus relevées que les courbes de tension maxima.

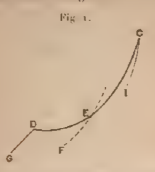
En utilisant ce dernier point, il devient possible de préciser les conditions de possibilité des réactions du type indiqué.

Soit, en effet, CD la courbe de tension maxima du gaz mis en liberté par la dissociation, courbe qui s'étend du point triple D au point critique C. On voit immédiatement que, si la courbe x est tout entière au-dessous de DC, la réaction est possible d'une façon réversible dans toute l'échelle des températures.

Si la courbe α rencontre la combe CD, la réaction ne sera possible d'une façon réversible qu'aux températures inferieures à celles du point de rencontre E (fig. 1).

Enfin, puisque la courbe de sublimation DG est une courbe a, cette courbe ne pourra être coupée par les

courbes voisines, et toutes les courbes qui se trouveraient au-dessus d'elles correspondratent à une réaction irréversible, cette dernière ne pouvant se produire que dans le sens de la mise en liberté du gaz.



En résumé: 1° toutes les courbes de dissociation, placées au-dessous de la courbe passant par le point critique, correspondent à des réactions réversibles dans toute l'échelle des températures; 2" toutes les courbes comprises entre celle du point critique et la courbe de sublimation du gaz correspondent à une réaction réversible seulement au-dessous d'une certaine température; 3" toutes les courbes situées au-dessus de la courbe de sublimation correspondent à des réactions irréversibles, susceptibles de se réaliser seulement dans le sens de la mise en liberté du gaz.

On peut maintenant traduire ces conditions en faisant intervenir les chalcurs de réaction. Appelons λ la chalcur de sublimation du gaz sous la pression normale et Q_c la chalcur de réaction sous la même pression correspondant à la courbe α passant par le point critique.

Pour que la réaction soit possible d'une façon réversible, au moins dans une certaine zone de température, il est nécessaire et suffisant que $Q > \lambda$.

Si $Q > Q_c$, la réaction est réversible dans toute l'échelle des températures. Si Q est compris entre λ et Q_c , la

réaction n'est plus réversible au delà d'une certaine température qui se rapproche d'autant plus de la température critique que Q est plus voisin de Q_c . Enfin, si $Q > \lambda$, la réaction ne peut se produire dans le sens de la combinaison du gaz.

Au point triple, la chaleur de sublimation est égale à la somme des chaleurs de volatilisation et de fusion en ce même point :

$$\lambda_t = L_t + S_t$$
.

Nons pourrons, d'une façon approchée, remplacer la valeur à considérée plus haut par la somme L + S des chaleurs de volatilisation et fusion sous la pression atmosphérique:

$$\lambda = L + S,$$

cette égalité étant d'autant plus près d'être exacte qu'on est moins éloigné du point triple. Les conditions précédentes deviennent alors, pour les différents cas considérés,

$$Q > L + S,$$

 $Q_0 > Q_0 > L + S.$

Remarquons enfin que, dans le cas particulier où

$$Q = \frac{32}{36}(L \pm S),$$

la réaction n'est réversible qu'au-dessous de la température d'ébullition du gaz.

Il est très facile de déterminer la valeur Q_c qui correspond à chaque gaz.

J'ai donné plus haut l'équation générale approchée des courbes a :

$$\log \rho = -138, 108 - 76,418 \log Q_{\rm H} + \frac{804,73}{T} Q_{\rm H} + 76,418 \log T,$$

dans laquelle p représente la pression évaluée en centi-

conditions de rossibilité de centaines néactions. 37 mètres de mercure et Q_n la chalcur de la réaction effectuée d'une façon réversible sous la pression atmosphérique.

Proposons-nous de déterminer Q, dans le cas du gaz ammoniac.

Les coordonnées de son point critique sont T = 403° absolus et p = 115^{arm} ou 8740° m. En portant ces valeurs dans l'équation précédente, on trouve facilement par tâtonnement la valeur de Q_c, égale à 10^{Gal}, 5.

D'autre part, le gaz ammoniae liquéfié bout à 250°,5 absolus sous la pression normale; on en déduit que L+S est égal à 7^{Col}, 2.

Par conséquent, toute réaction du type

$$AzH^{a}_{gas} + B_{sol} + \dots + C_{sol} = A'_{sol} + B'_{sol} + \dots + C'_{sol} + Q$$

sera possible et réversible dans toute l'échelle des températures si la chalcur de réaction Q à la température de dissociation normale est supérieure à 10^{Cs1}, 5 :

$$Q>10^{\mathrm{Ga}}$$
 , i.

La réaction ne sera possible d'une façon réversible qu'au-dessous d'une certaine température, lorsque Q sera compris entre 10^{Cal}, 5 et g^{Cal}, 2:

$$10^{\text{fal}}, 5 > Q > 7^{\text{fal}}, 2.$$

Cette température pourra être calculée dans chaque cas en déterminant l'intersection de la courbe de tension du gaz ammoniac avec la courbe a correspondant à la valeur de Q. Au-dessus de cette température, le système formé par les corps du deuxième membre de l'équation constitue un système instable par rapport au système formé par le premier membre de l'équation.

J'ai calculé pour quelques gaz les valeurs de L + S par la relation de M, de Forcrand, ainsi que les valeurs de Q_c correspondantes. Ces valeurs de Q_c donnent, d'une façon

approchée, la grandeur minima que doit prendre la chaleur de réaction à la température normale de dissociation pour que la réaction soit théoriquement possible d'une façon réversible dans toute l'échelle des températures :

	L+S.	Q_{a}
A	Gal	Cal
Azote	2,36	7,56
Oxyde de carbone	2.19	7,93
Oxyde azoteux,	5,55	8,14
Oxygène	2,71	9,26
Ammoniaque	7,20	10,5
Chlore	7,20	10,85
Cyanogène	7,57	10,57
Eau	11,3	. 16, 15

La relation de M. de Forcrand $\frac{L+S}{T}=o^{Cal}$, o3o jointe à l'égalité $\frac{\lambda}{C}=o^{Cal}$, o32, relative à la courbe de sublimation, permet d'écuire

$$\frac{L+S}{T\times 3o}=\frac{\lambda}{6\times 32}$$

011

$$\frac{T}{6} = \frac{16}{15} \frac{L + S}{\lambda}.$$

En général, ε est plus petit que Υ , le point d'ébullition du liquide étant au-dessus du point triple. Si l'on admet la relation approchée $L + S = \lambda$, on obtient

$$\frac{\mathbb{T}}{\overline{\mathbb{G}}} = \frac{16}{15}.$$

Dans le cas du gaz carbonique, au contraire, & est plus grand que T. On doit donc avoir dans ce cas

$$\lambda > \frac{16}{15} \, (L + S).$$

Comme Q doit être plus grand que à pour que la réaction soit possible d'une façon réversible, on voit que, dans ce cas particulier, la relation $Q > \frac{i\delta}{15}(L + S)$ n'est plus suffisante pour la possibilité.

La chalcur de réaction qui intervient dans les relations précédentes est relative à une température déterminée T, celle où la pression de dissociation est égale à 760. Comment déterminer cette valeur? Je suppose connues les chalcurs spécifiques de tous les corps intervenant dans l'équation ainsi que la chalcur de réaction Q' mesurée à la température ordinaire.

Je détermine d'abord une valeur approchée de T en utilisant O':

$$T_1 = \frac{Q}{\alpha_1 \alpha_2 \beta_2}$$

Il est possible maintenant de calculer Q₁, chaleur de réaction à la température T₁, en utilisant les chaleurs spécifiques.

Cette valeur de Q_1 donne maintenant une valeur $T_2 = \frac{Q_1}{\sigma_1\sigma^{3/4}}$ plus approchée que la précédente. En continuant ainsi, on trouvera une suite de températures T_4 , T_2 , ... et de chaleurs de réaction Q_1 , Q_2 , ... qui iront en se rapprochant de plus en plus et fourniront ainsi finalement la quantité cherchée par la méthode des approximations successives.

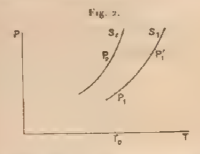
Si la valeur de T n'est pas trop élevée, on pourra pratiquement remplacer la quantité de chaleur Q qu'il nous est impossible de calculer dans la plupart des cas (à cause du manque de données expérimentales sur les chaleurs spécifiques), par la chaleur Q' donnée par les Tables thermochimiques.

La condition générale de possibilité de réaction d'une façon réversible devient alors

Cette quantité Q'-(L + S) est précisément la chaleur

dégagée dans la réaction en supposant que le gaz A luimême soit amené à l'état solide. Or Berthelot, depuis longtemps, a été conduit à envisager cette quantité comme décidant, par son signe, de la possibilité de semblables réactions. D'une façon générale, parmi les règles pratiques qu'il a indiquées pour l'évaluation de la chaleur chimique, se trouve en particulier celle qui consiste à ramener à l'état solide tous les termes de l'équation.

Remarque I. — Pour les réactions univariantes dont nous nous occupons ici, dans lesquelles n'interviennent que des corps solides et un seul gaz, la règle du travail maximum s'applique exactement.



Considérons un gaz, en présence d'un système de corps solides; si le gaz peut agir sur ces corps de manière à produire plusieurs réactions S_4 , S_2 , ... auxquelles correspondent à la même température T_0 des chaleurs de réaction Q_4 , Q_2 , ..., c'est la réaction correspondant au système le plus exothermique qui est la plus stable.

Supposons, en effet, $Q_2 > Q_1$, et comparons les deux systèmes S_1 et S_2 . Les courbes de dissociation étant homolognes, je dis que la courbe S_2 est tout entière au-dessous de la courbe S_1 . Admettons que le contraire soit réalisé. La verticale T_0 coupe les deux courbes en deux points P_1 , P_2 pour lesquels nous avons par hypothèse

Aux points P2 et P4 correspondant à une même pression, on a, puisque la courbe S4 est au-dessous de S2,

$$\mathbb{Q}_1' > \mathbb{Q}_2.$$

D'autre part, aux températures correspondantes, dans deux systèmes A et B, on a toujours $\frac{Q_A}{Q_B}$ = const., ce qui montre que, pour les trois systèmes étudiés, la chaleur de réaction varie dans le même sens avec la température.

Or, de l'étude de quelques cas particuliers il résulte, comme nous l'avons déjà vu, que Q diminue avec la température; par suite,

$$\mathbb{Q}_1>:\mathbb{Q}_1',$$

ce qui nous conduit à $Q_4 > Q_4' > Q_2$, c'est-à-dire à une conclusion en désaccord avec l'hypothèse initiale. La courbe S_2 est donc au-dessous de S_4 . A une même température, la pression de dissociation du système S_4 est inférieure à celle du système S_2 ; le système S_4 devra tendre vers le système S_2 plus stable.

Remarque II. — Considérons un gaz qui, en se combinant avec un même corps solide, peut former plusieurs composés solides; il est facile de démontrer que les chaleurs de formation de ces composés ne peuvent pas augmenter avec la richesse du composé par rapport au constituant gazeux.

Le gaz A formant avec B les deux composés AB et A B, on a pour une même température

$$\begin{split} &A_{gaz} + B_{tal} - AB_{sol} + Q_{1t} \\ &A_{gat} + \frac{B}{r}_{sol} - A\frac{B}{r}_{sel} + Q_{2t} \end{split}$$

Si les corps solides AB et A²B sont stables par rapport à leurs constituants, les deux systèmes sont réversibles. Admettons

$$Q_2 > Q_0$$

La tension de dissociation de AB serait à une même température supérieure à celle de A²B et, par suite, le corps AB ne devrait plus exister à l'état stable; il devrait se transformer en A²B, d'après l'équation

2 ABsot = A2 Bsot, 1- Brot.

II en résulte

 $Q_0 \subseteq Q_1,$

Berthelot a été conduit depuis longtemps à cette conséquence par ses recherches expérimentales de Thermochimie.

Remarque III. Tous les raisonnements précédents ont été faits en négligeant le frottement chimique. L'expérience démontre que, au-dessons d'une certaine température, une réaction même très exothermique ne se produit plus; les corps chimiques deviennent en quelque sorte inertes quand leur température s'abaisse suffisanment. Le température à partir de laquelle l'action chimique s'évanouit est d'ailleurs très variable d'une réaction à l'autre. Moissan et Dewar (1) ont montré que l'hydrogène et le fluor se combinent encore à 20° du zéro absolu; c'est là d'ailleurs le seul exemple connu; la plupart des réactions sont à cette température dans la zone de repos chimique.

M. Duhem, depuis longtemps, a introduit l'expression de frottement chimique pour rendre compte de cette inertie chimique, par analogie avec ce qui se passe dans les phénomènes mécaniques.

Si nous connaissons Q, la chaleur normale de réaction pour un système monovariant du type étudié, nous pouvons déterminer immédiatement la courbe de dissociation du système dans toute l'échelle des températures; mais, en pratique, cette dissociation sera masquée dans la zone

⁽¹ Comptes rendus 1, CNAM, 1903, p. 641.

de frottement, c'est-à-dire au-dessous d'une certaine température Ta à laquelle correspond une pression Po.

Cette pression Pa pourra être supérieure à la pression atmosphérique et même atteindre des valeurs très grandes.

La réaction ne sera donc pratiquement réalisable que si l'on opère sur une pression au moins égale à Po. On conçoit ainsi que la réversibilité des réactions puisse être dissimulée aux expérimentateurs qui se contentent de travailler avec les gaz sous la pression atmosphérique, comme on le fait généralement en Chimie; si ce frottement modifie, dans une certaine mesure, nos conclusions, en tous cas, aussitôt que la réaction sera sortie de cette zone d'inertie, les réactions seront conformes aux prévisions précédemment énoncées.

J'ai admis que le frottement disparaissait à une température déterminée; en réalité, la réaction commence par marcher avec des vitesses extrêmement faibles dans le voisinage d'une certaine température, puis, si cette dernière augmente, il arrive un moment où la réaction se manifeste avec une vitesse suffisante pour son étude pratique. A cause de ce ralentissement de vitesse, il est difficile de déterminer exactement la température au-dessous de laquelle il y a repos chimique absolu.

Il n'existe jusqu'ici aucune relation d'ordre général permettant de prévoir, même d'une façon approximative, vers quel point de l'échelle des températures une réaction sort de sa zone de frottement; toutefois, il est possible de noter sur cette question un certain nombre de remarques empiriques sur lesquelles je reviendrai dans un autre Mémoire.

J'ajouterai enfin qu'il est possible d'abaisser la température To précédente en utilisant des agents catalytiques appropriés; il devient alors facile de prolonger pratiquement la courbe dans sa zone de frottement jusqu'à ce que les réactions intermédiaires qui functionnent dans la catalyse arrivent elles-mêmes dans leur zone de frottement. Je n'insiste pas sur ces questions, qui seront développées longuement par ailleurs.

Il existe d'autres conséquences du frottement sur lesquelles je voudrais appeler l'attention.

Soit, par exemple, un corps solide A susceptible de se décomposer sous l'influence de la chaleur en un gaz et un autre solide B:

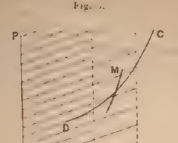
Sa chaleur de formation est négative ou, plus exactement, inférieure à L + S; dans ces conditions le corps A forme un système instable par rapport à ses produits de décomposition et, s'il n'y avait pas de frottement chimique, le corps A ne devrait pas exister, car, dans toute réaction où il tend à se former, il devrait immédiatement se décomposer en ses deux constituants B et gaz.

De même un système A + B + ... présentant avec le système A_{gas} + B' + C' + ... des relations thermiques du même ordre ne devrait jamais subsister. Aussitôt que le système A + B serait constitué, il devrait immédiatement, quelle que soit la température, se transformer dans le deuxième système. En fait, il est toujours nécessaire, à cause du frottement, que la température du premier système dépasse une certaine valeur pour que la réaction conduisant au système plus stable puisse être manifestée.

Quand la valeur de Q est comprise entre L - S et Q_c, nons avons vu qu'il existait toujours une température audessous de laquelle la réaction était réversible. Cette prévision pourra encore être masquée par le frottement. Il suffita pour cela que le point de rencontre M des courbes de dissociation et de liquéfaction du gaz se trouve dans la zone de frottement.

Un catalyseur approprié pourra, dans certains cas, reculer assez la zone de frottement pour que le point M

conditions de rossibilité de la réaction émerge de cette zone, et alors la réversibilité de la réaction pourra être manifestée (fig, 3).



Enfin j'ai montré plus haut que la règle du travail maximum s'appliquait aux systèmes monovariants étudiés; si un gaz en agissant sur le système solide A + B + . . . est susceptible d'engendrer plusieurs systèmes S₁, S₂, . . . donnant les chaleurs de réaction Q₁, Q₂, . . . , le système le plus stable correspondra au plus grand dégagement moléculaire thermique. Il en résulterait cette conséquence, en négligeant le frottement, que le système le plus stable devrait seul se manifester. L'expérience démontre que les systèmes intermédiaires apparaissent toujours, pourvu qu'à la température de la réaction les équations de transformation de ces systèmes instables dans le système stable soient dans leur zone de frottement.

11. -- Réactions entre corps solides et un liquide.

Considérons la réaction

(1)
$$A_{\text{flip}} + B_{\text{sul}} + \dots + C_{\text{sul}} = A'_{\text{sul}} + B_{\text{sul}} + \dots + C'_{\text{sub}} + q$$
,

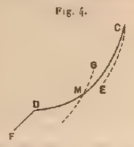
dans laquelle B,..., C, A',..., C' sont des corps solides et A un liquide. Les corps solides ont une tension de vapeur nulle ou tout à fait négligeable devant celle du liquide;

ensia j'admets que les solides sont insolubles dans le liquide A.

Cette réaction sera possible à partir du liquide, si la tension maxima du liquide A est supérieure à la pression de dissociation du système

(2)
$$A_{xor} + B_{xot} + \ldots + C_{xot} = A'_{xot} - B'_{xot} + \ldots + C'_{xot} + Q$$
.

Soit DC la courbe de tension maxima de A avec les



points triple et critique D et C; si la courbe de dissociation est tout entière au-dessous de la courbe a passant par C, c'est-à-dire si Q > Q,, alors la réaction est toujours théoriquement possible dans la zone de température où A peut rester liquide, mais d'une façon irréversible, dans le sons de la combinaison à partir du liquide.

Si Q est compris entre λ et Q_r.

$$\lambda < Q < Q_{cr}$$

la riaction ne sera possible qu'au-dessous d'une certaine température, celle qui correspond au point M de rencontre des courbes de dissociation et de tension maxima, et to ijours d'une façon irrécersible sauf au point M.

Et remplaçant), par L + S, il vient finalement

$$L + S < Q < Q_r$$

Les conditions de possibilité sont donc les mêmes quand

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

on remplace le gaz par le liquide et elles présentent les mêmes particularités sauf la réversibilité.

On peut introduire dans les conditions de possibilité la chaleur q dégagée dans la réaction (1) au lieu de la chaleur Q dégagée dans la deuxième.

Ces deux nombres ne diffèrent à une même température que par la chaleur de volatilisation du fiquide à cette température.

On aura donc à la température de dissociation, sous la pression normale du système (2).

$$0 + i = q.$$

et, si cette température n'est pas trop éloignée de la température d'ébullition du liquide, λ différera peu de 1.; par suite,

$$q = Q + L$$

Les conditions precédentes deviennent alors

$$L + S < q + L < Q_c$$

et, pour que la réaction soit possible au moins dans une certaine zone de température, il faudra que

La condition exprimée sous cette forme n'est évidemment qu'approchée, puisqu'elle résulte du remplacement de quantités par d'autres qui ne leur sont pas rigoureusement égales.

On arrive donc à cette conclusion grossière que la réaction sera possible quand elle sera exothermique.

III. Réactions entre corps salides

En comparant les deux systèmes

$$A_{sol} \rightarrow B_{sol} + \ldots + C_{sol} = A'_{sol} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol} + q$$

et

$$A_{gai} + B_{sol} + \dots + C_{sol} - A_{sol}' + \dots + C_{sol}' + Q,$$

on voit immédiatement que la réaction sera possible si la courbe de dissociation du denvième système est située au-dessous de la courbe de sublimation de A, c'est-à-dire si $Q > \lambda$ ou $Q = \lambda > 0$.

Q est la chaleur de réaction du deuxième système à la température de dissociation sous pression normale et λ est la chaleur de sublimation du corps solide A sous la même pression.

Si les températures de dissociation et de sublimation normale ne sont pas trop éloignées, q diffère peu de Q — \(\lambda \) et la condition de possibilité approchée devient alors

$$q > 0$$
.

J'ai supposé que les tensions de vapeur des solides B, ..., C, A', ..., C' étarent négligeables vis-à-vis la tension du solide A. Bien entendu, toutes ces déductions s'entendent avec les réserves apportées par le frottement.

IV. Réactions entre corps solides se dissociant en donnant plusieurs gaz.

Lorsque plusieurs gaz A, ..., B interviennent dans un même membre de l'équation avec les coefficients respectifs a, ..., b, si l'on impose à ces gaz d'entrer dans la réaction avec des proportions indiquées par l'équation ellemême, en genéral, le système reste encore monovariant:

$$aA_{gas} + \ldots + bB_{gas} + C_{sol} + \ldots + D_{sol} + A'_{sol} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol}$$

La quantité de chalcur qui correspond à 1^{mol} de gaz est donnée par l'équation suivante, où N = a + ... + b:

$$\frac{1}{N}(aA + \ldots + bB + \ldots + D) = \frac{1}{N}(A' + B' + \ldots + C') + Q.$$

La température normale de dissociation est alors reliée

à Q par une constante qui dépend, comme nous l'avons vu, du nombre des gaz et de leurs coefficients a et b:

$$\frac{Q}{T} = K$$
.

Quand le système se dissocie sous la pression atmosphérique, à la température absolue T, les pressions des gaz A, ..., B sont respectivement $H \frac{a}{N}$, ..., $H \frac{b}{N}$; il est alors nécessaire que les tensions maxima des corps A, ..., B à la température T soient respectivement supérieures aux quantités $H \frac{a}{N}$, ..., $H \frac{b}{N}$, conditions qui peuvent aussi se traduire en fonction des chaleurs de fusion et de volatilisation, quoique moins simplement que dans le cas précèdent.

Montrous comment on peut établir cette condition pour l'un des gaz A. Soient T_0 la température absoluc à laquelle le gaz liquéfié a comme tension maxima $H_{\widetilde{N}}^a$, T_A sa temperature d'ébullition; ce gaz doit satisfaire à l'inégalité

$$T_{o} < T$$
.

D'après les formules de Van der Waals, on sait que la tension maxima P d'un liquide est reliée à la température par l'expression

$$\frac{P}{P_c} = \frac{T}{T_c} Z \left(\frac{T}{T_c} \right).$$

dans laquelle P_c et T_c désignent la pression et la température critique du gaz et Z une fonction connue assez compliquée. En appliquant successivement cette relation aux tensions H et $H \frac{\alpha}{N}$, on obtient

$$\begin{split} \frac{H}{P_c} &= \frac{T_A}{T_c} Z \left(\frac{T_A}{T_c} \right), \\ \frac{H \alpha}{N P_c} &= \frac{T_0}{T_c} Z \left(\frac{T_0}{T_c} \right). \end{split}$$

Ann. de Chim. et de Phys., 8º serie, t. XIV. (Mai 1908.)

Comme $\frac{L-S}{T_{\alpha}} = o^{Cal}$, o30, on a finalement

$$\frac{\alpha}{N} \left(L + S \right) Z \left(\frac{L + S}{T_c} \right) = T_0 Z \left(\frac{T_0}{T_c} \right) \cdot$$

d'où l'on tire

$$T_{0} = F\left(\frac{\alpha}{N}, L + S, T_{c}\right).$$

Comme $\frac{Q}{T} = K$, la condition de possibilité relative au gaz A devient alors

$$Q > KF \left(\frac{a}{N}, L + S, T_c \right)$$

En répétant une condition semblable pour chacun des gaz, on voit finalement que Q devra être supérieur à la plus grande des valeurs que prend la fonction

$$KF\left(\frac{\alpha}{N}, L + S, T_c\right)$$

pour chacun des gaz considérés.

La fonction Z a été déterminée par Clausius (1).

Il sera beaucoup plus simple, dans la pratique, de se servir des deux relations

$$T = \frac{Q}{K},$$

$$T > T_0,$$

To pouvant être déterminé très simplement pour chacun des gaz à l'aide de la relation

$$\frac{H\alpha}{MP_c} = \frac{T_o}{T_c} Z \begin{pmatrix} T_o \\ \bar{T}_c \end{pmatrix},$$

et en utilisant les Tables dressées par Clausius, qui donnent pour chaque valeur numérique de $\frac{T_0}{T_c}$ la valeur correspondante de la fonction Z.

⁽ Ann. de Chim, et de Phys., 5 série, t. XXX, 1883, p. 433.

APPLICATIONS.

Je veux montrer comment il sera possible d'appliquer les relations précédentes à la prévision des réactions.

1. Soit à examiner a priori l'action que pourrait exercer l'azote sur les carbures alcalino-terreux :

M. de Forcrand a déterminé la chaleur de formation du carbure de calcium et M. Joannis celle du cyanure à l'état dissous. Ces quantités sont respectivement égales à 13^{Gal}, 15 et 58^{Gal}, 7, en tenant compte de la chaleur de formation de la chaux récemment mesurée par M. Guntz. On ne connaît pas la chaleur de dissolution du cyanure de calcium, mais celle du cyanure de baryum a été déterminée.

En admettant l'égalité de ces deux chalcurs, hypothèse qui s'écarte certainement peu de la réalité, on trouve pour la chalcur de la réaction hypothétique précédente

Ce système formera un système monovariant, s'il est susceptible de se réaliser avec équilibre. Or, la chaleur de réaction est bien supérieure à $L \rightarrow S$ et même à Q_c relatifs à l'azote; on a en effet $L + S = 2^{Cal}$, 36 et $Q_c = 7^{Cal}$, 56. La réaction est donc possible d'une façon réversible.

Cherchons une valeur approchée de la température normale de dissociation

$$T = \frac{\{3,75\}}{3z} = 1370^\circ$$

ou 1100° C. environ.

Bien entendu, cette température ne peut avoir de signification qu'autant que les constituants C²Ca, C²Az²Ca sont encore solides a cette température. C'est, en effet, ce qui est réalisé.

Pour obtenir la température exacte, il conviendrait de déterminer la chaleur de réaction à 1100°, en utilisant les chaleurs spécifiques des différents termes de l'équation. On obtiendrait ainsi une nouvelle valeur Q, à laquelle correspondrait une valeur T, plus approchée que la précédente de la valeur cherchée. En continuant à opérer ainsi par la méthode des approximations successives, on obtiendrait une série de valeurs Q, Q, ..., T, T, ... se rapprochant de plus en plus des valeurs correspondant à la pression normale.

Ainsi donc, à moins que l'azote ne soit susceptible de former avec le carbure de calcium un système plus stable que le cyanure de calcium, on obtiendra ce dernier corps. Mais, dans tous les cas, il y aura fixation de l'azote par le carbure si l'on opère dans des conditions convenables de

température et de pression.

Il importe de faire remarquer ici, une fois pour toutes, que nous ne savons rien a priori sur la température à laquelle la réaction commencera à se réaliser; il pourrait se faire que le frottement subsiste jusqu'à des températures où la pression de dissociation serait supérieure à 760mm. Dans des leçons faites au Collège de France, en 1903, j'ai discuté la possibilité de cette réaction et j'en avais montré toute l'importance pour l'industrie des cyanures. Parmi les trois formes industrielles de l'azote, l'azote nitrique, l'azote ammoniacal, l'azote cyané, c'est en effet cette dernière forme qui est la plus difficilement accessible et par suite la plus coûteuse.

Au moment de cette discussion, on ne connaissait sur le carbure que les travaux de Moissan, qui avait essayé l'action de l'azote sans obtenir de résultats : « L'azote pur et sec, dit-il, ne réagit pas même à 1200° » (1). J'en avais alors conclu que le frottement ne disparaissait pas encore

⁽¹⁾ Le four électrique, p. 295.

à 1200° et qu'il conviendrait d'opérer sous pression, puisque à cette température la pression de dissociation doit être supérieure à la pression atmosphérique.

Je m'etais proposé de faire des essais dans cette direction, lorsque MM. Frank et Erlwein communiquèrent leurs recherches au Congrès de Berlin (1) et annoncèrent que l'azote est bien absorbé par le carbure de calcium à la température de 1000° en formant de la cyanamide calcique:

Le carbure de baryum dans les mêmes conditions donne le cyanure :

$$C^2 Ba_{aol.} + Az^2 gaz. = C^2 Az^2 Ba_{aol.}$$

L'importance de ces réactions les a fait transporter dans l'industrie. La Société des Produits azotés a installé l'an dernier à Piano d'Orte, province d'Aquila, Italie, une importante usine pour la fabrication de la cyanamide calcique, que l'on peut utiliser telle quelle comme engrais azoté ou bien transformer en cyanure (2).

On voit aussi qu'à côté du système cyanure de calcium, il existe un autre système C² Az² Ca + C, évidemment plus stable, qui est apparu dans la fixation de l'azote sur le carbure calcique.

II. Le chlorate de potassium est formé à partir du chlorure avec absorption de chaleur :

soit, par O2,

$$\frac{2}{5}$$
 K Cl_{sol.} $+$ O²gaz = $\frac{2}{5}$ Cl O³ K₁₀₁ - 7 ^{Cal}, 9.

(*) Chemiker Zeitung, t. I, 1903, p. 543.

⁽²⁾ Cette question a été discutee dans une leçon faite le 18 mai 1903; j'apprenais ensuite, par la Chemiker Zeitung, la Communication de MM. Frank et Erlwein (3 juin), et, le 12 juin, j'annonçais a mes auditeurs ce resultat en accord avec mes prévisions.

La chaleur de formation étant négative, il ne peut y avoir fixation directe de l'oxygène sur le chlorure. La réaction n'est possible que dans le sens de la décomposition du sel avec mise en liberté d'oxygène. Ce sel constitue une forme instable qui subsiste grâce au frottement, mais devra se décomposer toutes les fois qu'on fera intervenir un agent capable de diminuer ou de supprimer le frottement.

Il en est de même pour le bromate de potassium :

$$\frac{1}{3} \text{ KBr}_{sol} + O^2_{gas} = \frac{2}{3} \text{ Br} O^3 K_{sol} - \gamma^{Cal}, 5.$$

Le perchlorate de potassium est au contraire exothermique à partir de l'oxygène et du chlorure :

$$\frac{1}{2} \text{ K Cl}_{sol} + \Omega^2_{gat.} = \frac{1}{4} \text{ Cl } \Omega^4 \text{ K}_{sol} + 3^{\text{Cal}}_{\gamma 9}.$$

D'autre part, L + S dans le cas de l'oxygène est égal à 3^{Cal}. Quand la température s'abaisse, la chaleur de réaction doit augmenter; il en résulte qu'il doit exister une zone de température assez restreinte où la réaction serait théoriquement réversible; mais, comme cette zone est dans le voisinage de -160°, elle est évidemment musquée par le frottement et ne pourrait être mise en évidence que par des catalyseurs extrêmement actifs.

La température de dissociation normale correspond à une température extrêmement basse, et par suite le perchlorate de potassium ne devrait subsister à la température ordinaire que sous des pressions colossales. Il n'y a donc aucun doute sur l'instabilité de ce corps vis-à-vis ses produits de décomposition.

Il ne peut subsister à la température ordinaire que grâce au frottement.

D'antre part, le perchlorate est un système plus rapproché de la forme stable, chlorure de potassium et oxygène, que le chlorate de potassium. On a

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

il en résulte que l'oxygène doit pouvoir se fixer directement sur le chlorate.

Il sera intéressant de vérifier si la réaction précédente est sortie de sa zone de frottement avant celle de la décomposition du chlorate en ses éléments; dans ce cas le chlorate fixerait l'oxygène et se transformerait directement en perchlorate avant de se décomposer.

D'autre part, à partir du moment où le chlorate se décompose, l'oxygène doit se porter sur le chlorate nou décomposé pour engendrer du perchlorate, pourvu que celui-ci puisse encore subsister à la température de la réaction; c'est bien d'ailleurs ce que l'expérience démontre. En présence d'un catalyseur comme le bioxyde de manganèse, qui enlève au perchlorate sa pseudoscabilité, ce dernier n'apparaît plus.

On voit aussi que, si la vitesse d'oxydation du chlorate de potassium

(i)
$$ClO^{3}K + O = ClO^{3}K$$

était supérieure à la vitesse de décomposition du chlorate

(2)
$$ClO^3K = KCl + O^3$$
,

il ne devroit pas apparaître de gaz oxygène

L'expérience démontre, au contraire, qu'il y a dégagement gazeux, et que la proportion d'oxygène dégagée est variable suivant les conditions; il en résulte que la vitesse de la réaction (2) est supérieure à celle de la réaction (1).

Lorsque le chlorate de potassium est maintenu en tous ses points à une même température, la quantité d'oxygène requeilli renseigne sur le rapport des vitesses des denx réactions à cette température.

III. J'ai examiné également l'iodate et le periodate de potassium. La chaleur de dissolution de ce dernier corps

n'ayant pas été déterminée, j'en ai effectué la mesure, afin de pouvoir connaître la chaleur de formation.

Trois expériences de dissolution effectuées à 16° ont donné une moyenne de — 14^{Cal}, 4. La dissolution du sel est lente; elle a exigé des temps variant de 3 à 5 minutes en opérant avec un sel pulvérisé et tamisé:

(1)
$$\frac{3}{3} \text{KI}_{\text{sul}} + O^2_{\text{gan}} = \frac{3}{3} 1O^3 \text{K}_{\text{sul}} + 30^{\text{Cal}}, 6,$$

(2)
$$\frac{1}{4} K I_{sol} + O^{2}_{gaz} = \frac{1}{2} IO^{4} K_{sol} + 2I^{Cal}$$
.

Les températures de fusion sont les suivantes : Kl, 666°; 10° K, 582°.

On voit d'abord que le système le plus stable est l'iodate de potassium, que le periodate est par conséquent un système instante par rapport à l'iodate. Ainsi, tandis que dans les composés chlorés l'ordre croissant de stabilité est le suivant :

> Chlorate de potassium et oxygène, Perchlorate de potassium,

au contraire, pour les composés iodés analogues, nous avons la suite

Periodate de potassium, lodate de potassium et oxygène,

(3)
$$2IO^3K_{sol} + O^2_{gas} = 10^4K_{sol} + 7^{Cal}, 8.$$

La température normale de dissociation dans le passage du periodate au système iodate et oxygène doit être inférieure à o°; il en résulte que ce dernier sel ne peut subsister à la température ordinaire que grâce au frottement. 10°K est une forme instable par rapport à 10°K + 0. Rammelsberg a constaté, en effet, que le periodate perd de l'oxygène à 300° et se transforme alors en iodate (¹). Inversement, quand l'iodate se décompose, il ne peut pas donner de periodate; en effet, la courbe de dissociation

⁽¹⁾ Ann Pogg., t. CXXXIV, p. 310.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

du système (3) est tout entière au-dessus de la courbe du système (1); par suite, à une même température, la pression d'oxygène fournie dans la décomposition de l'iodate est insuffisante pour réaliser la combinaison de cet oxygène avec l'iodate non décomposé et engendrer le periodate. Gette prévision est bien d'accord avec les faits observés par Rammelsberg, qui n'a jamais constaté la présence du periodate dans la décomposition de l'iodate.

Enfin la grandeur du nombre 30 Gal, 6,

ne laisse aucun doute sur la possibilité de la réaction. Si l'iodate de potassium ne fondait pas, sa température nor male de dissociation pourrait être évaluée grossièrement à 680° C., température sans doute trop élevée, puisque l'évaluation devrait en être faite avec la chaleur de réaction correspondant à ces températures élevées. D'autre part, l'expérience montre que le sel fond à 582° en éprouvant une décomposition partielle, et Rammelsberg dit qu'en calcinant l'iodate il reste de l'iodure.

Inversement, en chauffant l'iodure dans l'oxygène, on doit pouvoir vérifier la formation d'iodate. En chauffant progressivement l'iodure de potassium dans un courant d'oxygène, j'ai pu reconnaître la formation d'iodate.

Il importe de remarquer toutefois qu'Engle et Nasse (!), en chauffant l'iodure sec dans l'oxygène, n'ont obtenu aucune fixation gazeuse; on se trouve ici en présence de ce fait qui paraît commun à toutes les réactions : c'est que les produits secs n'agissent plus les uns sur les autres ou du moins exigent alors des températures beaucoup plus élevées pour manifester leur action. D'ailleurs, je me suis aperçu depuis que cette fixation d'oxygène avait été reconnue avant moi.

⁽¹⁾ DAMMER, Handbuck der anorg. Chem., t. II, 24 Partie, p. 39.

Quand on chauffe l'iodure en présence de l'air à 230°, il se forme des traces d'iodate.

IV. Proposons-nous de discuter a priori l'action du cyanogène sur les métaux.

A l'argent correspond l'équation

Le cyanogène bout à . - 21"; par suite,

$$L + S \rightarrow o^{(n)}, o3(273 - 21) = 7^{(n)}, 56.$$

La réaction ne peut être réversible. Le cyanogène ne peut donc se combiner avec l'argent et l'équation précédente ne peut être réalisée que dans le sens de la décomposition du cyanure.

Ces conclusions sont en accord avec les faits connus. Le palladium conduit à une conclusion différente:

$$\mathrm{Pd}_{\mathfrak{so}_{n}} \leftarrow \mathrm{Cy}_{\mathfrak{gn}\mathfrak{s}_{n}} \simeq \mathrm{Pd}\,\mathrm{Cy}_{\mathfrak{so}_{n}} = -\lambda \iota^{\mathrm{Cn}}, 3.$$

M. Joannis a trouvé 21 Gal, 3 pour la chaleur de formation du chlorure palladeux; on en déduit que la température approchée de dissociation sous la pression atmosphérique est environ 400° C.

On sait que le cyanure de palladium se décompose quand on le chausse en cyanugène et métal. La réaction inverse n'a jamais été constatée; elle est certainement possible. C'est un point que je me propose de vérisier.

Les cyanures de zinc, de cadmium sont formés avec de grandes quantités de chaleur; ils ne peuvent se décomposer qu'à des températures très élevées :

$$\begin{split} Zn_{sol.} + Cy^2{}_{gaz} &= Zn\,Cy^2{}_{sol.} + 56^{Cal}, \\ Gd_{sol.} + Cy^2{}_{gaz.} &= Cd\,Cy^2{}_{sol.} + 3^{-Cal}_{sol.}, \\ \end{split}$$

Si les métaux ainsi que les cyanures restaient solides à haute température, la dissociation de ces cyanures sous pression normale n'aurait lieu qu'à des températures voi-

sines de 1500° C. et 900° C. Mais, à ces températures, les métaux sont volatils et les équations deviennent

$$Zn_{gas} + Cy^2_{gas} = Zn Cy^2_{so.} + g1^{(s)}, 8,$$

 $Cd_{gas} + Gy^2_{gas} = Cd Cy^2_{so.} + 6g^{(s)}, *$

en tenant compte de la valeur L + S relative à ces deux métaux dont M. Daniel Berthelot (') a donné récemment les températures d'ébullition.

Les chaleurs de réaction rapportées à une molécule gazeuse donnent 45^{Cal}, 9 et 35^{Cal}, 6; comme ces réactions sont du type

Az H3 sof + 1[2 Seal - Az H5 Seal ,

pour lesquelles nous admettons $\frac{Q}{T}=\sigma^{Cal}$, 037, nous aurons, comme température de dissociation normale, les valeurs approchées 970° C. et 680° C.

Remarquons que le passage du premier type de réaction au deuxième type a pour but d'abaisser notablement les températures de décomposition; c'est là un fait général. Entin, observons que ces conclusions découlent des chaleurs de formation déterminées à la température ordinaire et que, par suite, les températures qu'on en déduit sont seulement approchées. Quoi qu'il en soit, elles fournissent a priori des renseignements sur ces réactions.

En fait, Rammelsberg (2) a constaté qu'en chauffant fortement le cyanure de zinc, il n'était pas encore décomposé.

D'après l'auteur, ce cyanure éprouve une polymérisation qui a pour but, sans doute, d'augmenter sa chaleur de formation et par suite d'abaisser la pression de dissociation pour une température donnée.

Je n'ai trouvé aucun renseignement sur la stabilité du cyanure de cadmium.

^(*) Comptes rendus, t. CXXXI, 1900, p. 380.

⁽²⁾ Ann. de Liebig, t. LXIV, p. 300.

La réaction inverse, l'union du cyanogène avec le zinc et le cadmium, devra se faire d'autant plus facilement. Effectivement, Berthelot a constaté que le cyanogène se combine au zinc et au cadmium à 300° (1), température à laquelle les deux métaux sont encore solides.

V. L'argentocyanure de potassium Ag Cy² K doit se décomposer en donnant du cyanogène en même temps que le cyanogène doit agir sur un mélange d'argent et de cyanure de potassium, alors qu'il est saus action sur l'argent. Ces conséquences résultent immédiatement de la considération de l'équation

C'est vers 700° que le sel double doit donner une pression de cyanogène voisine de 760° mm.

VI. Le chlore forme avec l'or deux chlorures distincts AuCl, AuCl³; d'après Thomsen, la chaleur de formation de ce dernier corps serait

Toutefois ce nombre présente des incertitudes sur lesquelles Berthelot a insisté (2). Néanmoins il pourra nous donner une idée grossière de la dissociation des deux chlorures.

Au Cl³ se dissociera d'abord en formant le sous-chlorure, puis ce dernier à son tour mettra le métal en liberté:

$$\frac{2}{3}$$
 | Au_{sol} \rightarrow Cl²gax | $\Rightarrow \frac{2}{3}$ (Au Cl³sol) $+$ 15^{Col}, 2.

L - S dans le cas du chlore est égal à 7^{Cal}, 14; il n'y a donc aucun doute sur la possibilité de la réaction et de l'équilibre.

⁽¹⁾ Annales de Chimie et de Physique, 5° série, t. XVIII, 1879, p. 378

⁽²⁾ Thermochimie, t. II, p. 378.

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS.

Si le chlorure aureux n'existait pas, on devrait avoir

$$\frac{15.2}{0.032} = 475^{\circ}$$
 absolus

comme température normale de dissociation. En fait, la courbe hypothétique correspondante devrait être intermédiaire entre les deux courbes

$$Au_{sol} + Cl_{gaz} \sim z Au Cl_{sol}$$

 $Au Cl_{sol} + Cl_{gaz} \sim Au Cl_{sol}$

si la valeur thermique était bien exacte.

M. Meyer (1) a étudié récemment ces dissociations; il a trouvé :

	Pression de dissociation,	
Temperature		
centigraile.	Au Cl3,	Au Cl.
100	€ ^{mate}	
1 10	12	D3:00
170	31	1.5
185	67	21
190	85	26
207	174	65
233	2	172
240	A.	220

Les données relatives à AuCl³ conduisent à l'équation suivante pour la courbe de dissociation :

$$\log p = 24,63 - \frac{4944}{T} - 4,29 \log T,$$

grace à laquelle on trouve 525° comme température normale absolue de dissociation.

Comparons, d'autre part, cette même courbe à celle du chlorure de zinc ammoniacal Zn Cl². 4 AzH³. Sous la pression de 174^{mm}, les températures correspondantes pour les

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXIII, 1901, p. 817.

deux systèmes sont 480° et 331°. Le rapport R est égal à 1,450. Comme, d'autre part, la température normale de dissociation pour le sel de zinc est 362°, 5, celle du chlorure d'or doit être 362°, 5 × 1,45 = 525°. On retrouve donc bien la même température que celle qui se déduit immediatement des expériences. L'homologie des deux courbes est donc encore vérifiée.

La même correspondance donne pour la seconde courbe $T_{\rm H}=550^{\circ}$ absolus. Ces deux températures sont toutes deux au dessus de la température calculée, ce qui indique que la chaleur de formation de Thomsen est trop faible. On peut en donner une valeur plus approchée en utilisant la constante o^{Cel}, o32:

$$Au_{sol.} + Cl_{gaz} = Au Cl_{sol.} + 8^{Cal}, 8,$$

 $Au_{sol.} + Cl_{gaz}^{3} = Au Cl_{gol.}^{3} + 25^{Cal}, 2.$

Ces chalcurs de formation sont relatives à des températures centigrades comprises entre 250° et 300° C. Il sera intéressant d'en vérifier l'exactitude.

VII. M. Joannis a déterminé la chaleur de formation de l'iodure palladeux précipité :

$$Pd_{ant} = I^2_{gaz} \Rightarrow PdI^2_{xot} + 27^{tat}$$

Pour l'iode L + S = 14^{Gal}, 40. La réaction est donc possible. La température normale de dissociation d'après la valeur précédente devrait être de 5-70° C., valeur maxima en admettant la diminution de la chaleur de réaction avec la température.

Parmi les propriétés de cet iodure, on indique qu'il commence à se décomposer aux environs de 350°; il aurait donc déjà à cette température une pression de dissociation sensible, ce qui tendrait à établir que la valeur précédente est sans doute un peu trop élevée. Il importe de remarquer que chez les composés halogénés la décomposition doit commencer à se manifester sous des pressions de dissocia-

tion beaucoup plus faibles que dans la plupart des autres torps, car les réactions où interviennent les éléments halogènes sortent souvent beaucoup plus tôt de leur zone de frottement.

On pource donc combiner directement l'iode au palladium, point qu'il sera facile de vérifier.

VIII. D'après M. Sabatier, les suifures et sulfhydrates alcalins sont reliés entre eux par les équations thermiques suivantes:

$$K^{2}S_{sol} = H^{2}S_{gal} \Rightarrow 2KSH_{sol} = 20^{tal}, 7,$$
 $Na^{2}S_{sol} = H^{2}S_{gaz} \Rightarrow 2NaSH_{sol} \Rightarrow 18^{Cal}, 7,$

Les réactions sont possibles d'une façon réversible avec des températures normales de dissociation voisines respectivement de 370° et 300° C. Ces faits ne sont pas en désaccord avec les propriétés de ces corps. Par exemple, le sulfhydrate de potassium hydraté perd d'abord son eau vers 300°, puis un peu au-dessus il abandonne le gaz sulfuré.

1X. Les fluorhydrates de fluorures ou fluorures acides sont décomposables sous l'influence de la chaleur en donnant du gaz fluorhydrique.

Ce sont encore là des réactions réversibles, comme on peut s'en rendre compte :

$$KF_{aol} = HF_{gas} \sim KFHF_{sol} + 21^{Cal}, o,$$
 $NaF_{sol} = HF_{gas} \sim NaFHF_{sol} + 1^{sol}, 1,$
 $L + S = 8^{Cal}, 8o.$

Les données calorimétriques précédentes donnent des températures normales de dissociation voisines de 390° et 260° C. D'après Berzelius, les cristaux du sel de sodium perdent leur gaz fluorhydrique quand on les chausse, en prenant une teinte laiteuse, et conservent leur forme. L'auteur ne donne aucun renseignement sur la température à laquelle a lieu cette décomposition. Quant

au premier sel KFHF, on sait qu'il commence par fondre en se décomposant légèrement et que, en chauffant un pen plus, on obtient un dégagement régulier de gaz fluorhydrique.

X. Le chlorure de potassium forme avec le chlorure stannique une combinaison de chlorostannate de potassium, que l'on doit considérer comme le sel d'un acide chlorostannique:

Le tétrachlorure d'étain bout à 120°; la réaction sera possible d'une façon réversible, car la quantité

$$L = S = 11^{(a)}, 8$$

est bien inférieure à la précédente.

La température normale de dissociation doit être voisine de 670°. On ne connaît rieu jusqu'ici sur la température de décomposition; on sait seulement que le chlorostannate de potassium régénère le tétrachlorure quand on le calcine.

Al. Les chloroplatinates de potassium et de sodium peuvent constituer l'un et l'autre des systèmes monovariants à partir du chlore, du platine et des sels alcalins.

On a en effet :

$$\begin{array}{ll} \frac{1}{2} \left(Pt_{sol.} + 2 \, K \, Cl_{sol.} \right) & \leftarrow Cl^2_{gaz} \ \rightleftharpoons \ \frac{1}{2} P \, Cl^4.9 \, K \, Cl_{sol.} + 43^{Cal}.2. \\ \frac{1}{2} \left(Pt_{sol.} + 2 \, Na \, Cl_{sol.} \right) + Cl^2_{gat.} \ \simeq \frac{1}{2} P \, Cl^4.2 \, Na \, Cl_{sol.} + 37^{Ca}.1. \end{array}$$

La grandeur des nombres ne laisse aucun doute sur la possibilité de la réversibilité.

Dans le cas du sel de sodium, la pression normale de dissociation serait inférieure à 880°, en tenant compte de la variation de la chaleur de formation avec la température. Dans le cas du sel de potassium, elle serait sensiblement plus élevée et atteindrait au maximum environ 1000° si les chlorures alcalins n'étaient pas fondus à ces

températures; mais la fusion des chlorures entraîne une modification du système. En fait, on sait, en analyse, que la décomposition complète du chloroplatinate de potassium, sous l'influence de la chaleur, est difficile à réaliser par calcination, si l'on opère sur plusieurs décigrammes de substances. Aussi recommande-t-on, comme le moyen le plus sûr d'effectuer cette décomposition, de calciner le sel dans une atmosphère d'hydrogène.

On pourra, au contraire, obtenir facilement les chloroplatinates en faisant agir le chlore sur un mélange intime de sel et de platine divisé.

XII. Les sulfite neutre et pyrosulfite de sodium sont liés entre eux par la relation

$$SO_{gas}^{1} + SO_{Na_{sol}}^{2} = S_{Na_{sol}}^{2} + 16^{cal}$$

La réaction est donc réversible. On en déduit que la dissociation, sous la pression atmosphérique, doit s'effectuer dans les environs de 227° C. Schultz-Sellach (¹) a reconnu que, en maintenant à 80° le pyrosulfite, il perd peu à peu 1^{mol} de gaz sulfureux et laisse comme résidu le sulfite neutre.

On peut se rendre compte que la chose est très possible, en comparant, par exemple, la courbe de dissociation du bioxyde de baryum avec celle du pyrosulfite.

Les deux courbes ont respectivement comme températures absolues normales 1070° et 500° absolus; R = 2,140.

Le bioxyde a une tension de 20^{mm} à la température de 525° C.; le pyrosulfite aura la même tension à 100°. On conçoit donc la possibilité d'une décomposition lente à 80°, où la pression doit rester encore supérieure à 10^{mm}.

XIII. L'action des anhydrides acides gazeux sur les sels à anhydrides solides rentre dans le même type de

^(*) Journ. fur prakt. Chem., t. CX, p. 459.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Mai 1908.)

réactions :

$$\begin{array}{lll} As^2 O^3 Na^2_{var} & SO^2_{gaz} & = SO^3 Na^2_{sol} + As^2 O^3_{sol} \,, \\ B^3 O^7 Na^2_{sol} & + GO^2_{gaz} & GO^3 Na^2_{sol} + 2B^2 O^3_{sol} + 26^{Csl} . \end{array}$$

Dans le dernier cas, par exemple, la transformation ne peut être réversible; le gaz carbonique doit être sans action sur le borax, la réaction étant seule possible dans l'autre sens. Il faut prévoir, bien entendu, l'existence possible de corps intermédiaires, borocarbonates, etc.; mais, en admettant même cette possibilité, la chalcur dégagée par la formation de ces corps ne pourrait en aucun cas compenser le déficit indiqué.

XIV. Herschel et Rammelsberg (*) ont démontré que l'hyposulfite de plomb se décompose avec dégagement de gaz sulfureux et formation d'un mélange de sulfure et de sulfate de plomb :

On peut se demander si la réaction est susceptible de se réaliser avec équilibre :

$$SO_{\text{gas.}} + \frac{1}{4} (3 \text{Pb S}_{\text{sol.}} + SO_{\text{Pb}_{\text{sol.}}}) = S_{\text{Pb}_{\text{sol.}}} + 7^{\text{Cal}}, 2,$$

$$L + S = 7^{\text{Cal}}, 88.$$

On se trouve ici, en admettant le nombre 7^{Cal}, 2, en présence d'une réaction irréversible. Elle ne peut avoir lieu que dans le sens de la décomposition.

XV. L'acide naphtalique se transforme sans fondre vers 150° en anhydride solide:

L'équation précédente donnerait une température de dissociation normale voisine de 430°; cette température paraît trop élevée. La chaleur de réaction a été déduite de

⁽¹⁾ Annal Pogg., t. LXI, p. 308.

la différence des chaleurs de combustion de l'acide et de son anhydride, 1245^{Cat}, 2 et 1257^{Cat}, 6, chaleurs que l'on peut admettre comme étant connues au $\frac{1}{100}$, en supposant que les matières brûlées aient été bien pures.

L'erreur serait d'un ordre rendant compte de l'écart précédent.

Il sera facile, en tous cas, de déterminer avec plus de précision la chalour de réaction à l'aide de quelques expériences calorimétriques simples.

L'acide citrique contient 1 mol d'eau qu'il perd vers 130° sans changer d'état; on a

on en déduit que la pression normale de dissociation doit être voisine de 1/2°.

De même, l'acide diphénylacrylique se transforme en anhydride à 130 :

$$C^{(*)}H^{(0)}O^{g_{*ol}} = H^{g_{*ol}} \oplus^{*} C^{(*)}H^{(g_{*ol})} \oplus^{*} 16^{G(*)}, 7.$$

La température normale de dissociation peut être évaluée à 227° C.; la décomposition à 130° est en accord avec cette température.

XVI. Le trithionate de potassium se décompose en donnant du gaz sulfureux; la réaction n'est pas réversible comme l'indiquent les données thermiques. Le trithionate forme donc un système instable par rapport à ses produits de décomposition :

Le dithionate de potassium forme un cas intéressant :

$$SO_{gaz}^2 + SO_4 K_{2,ol}^2 = S^2 O_5 K_{aol}^2 + o^{Cal}$$

D'après Thomsen, la chaleur de réaction est nulle; aussi cette réaction n'est-elle possible que dans un seul

sens, celui de la décomposition. Le dithionate forme donc un explosif dans le sens général de ce mot.

XVII. D'après Berthelot (1), le bromure de sodium fixe le gaz bromhydrique avec un dégagement de chaleur de 10^{Cal}, 8 par molécule gazeuse :

Pour HBr : L + S = 6^{Cal} , 24.

On peut prévoir que, au delà de 90° C., la combinaison ne doit plus exister sous la pression atmosphérique.

XVIII. Le gaz oxyde de carbone se combine avec la potasse pour engendrer le formiate de potassium :

Le système est du type étudié au-dessous de 150°, point de fusion du formiate de potassium. On en conclut immédiatement que la combinaison est possible au-dessous de 150° s'il n'y a pas de frottement.

XIX. L'oxyde de cuivre est réductible par le charbon :

$$CO^2_{sol} + 2\,Cu_{sol} = C_{sol} + 2\,Cu\,O_{sol} + t\,5^{Col},o;$$

la réaction est théoriquement réversible, avec une pression de dissociation normale de 200° C.

Ainsi, si la réaction ne présentait pas de frottement, le cuivre devrait décomposer l'auhydride carbonique audessous de 100°. Pour des pressions de gaz carbonique suffisamment élevées, on devrait pouvoir manifester cette décomposition.

De même, le charbon agissant sur les sulfates alcalinoterreux les amène à l'état de sulfures :

Pour l'oxyde de carbone, L + S . 2 Gal, 8; par suite, la

⁽⁴⁾ Ann. de Chim, et de Phys., 5' série, t. XXIII, 1881, p. 101.

réaction ne pourrait être réversible qu'à très basse température, c'est-à-dire dans des conditions où le frottement empêche la manifestation de cette réversibilité. En conséquence, la réaction n'est possible que dans le sens de la mise en liberté du gaz oxyde de carbone.

Il importe de remarquer, comme cela résulte des expériences de Berthelot, que l'opération précédente, faite en présence de traces d'air, se passe suivant un tout autre mécanisme et se ramène en dernière analyse à une opération d'un autre type :

Avec le charbon et un carbonate alcalino-terreux, on aurait de même

soit par molécule gazeuse + 42° al., 7, système à peu près équivalent au suivant comme dissociation:

de telle sorte que le carbone pourra soit agir directement sur le carbonate de calcium, soit agir après coup sur le gaz carbonique produit de sa décomposition, à supposer, bien entendu, que les deux réactions sortent en même temps de la zone de frottement. En tous cas, il apparaît comme certain que le gaz oxyde de carbone sera décomposé par la chaux avec formation de carbonate de calcium et mise en liberté de charbon.

Avec le carbonate de baryum on aurait de même

(1)

On voit que la première réaction est toujours réversible et que, pour une même température, elle donne une pression de dissociation supérieure à celle de la seconde réaction.

XX. L'équation

$$\frac{1}{2}$$
 K² S_{sol} = O^{2} _{got} = $\frac{1}{2}$ SO³ K²_{sol} + O^{Gel} , 4

correspond à un dégagement thermique énorme; on voit que la température normale de dissociation du système est extrêmement élevée et correspond à une zone où le sulfate de potassium serait fondu. L'étude des conditions de réversibilité se ramène donc à l'étude d'un système d'un type tout différent. En tous cas, la zone de réversibilité pratique correspondrait à une température qui serait probablement atteinte au four électrique. En revanche, la combinaison de l'oxygène avec le sulfure se fera avec la plus grande facilité.

XXI. L'oxalate d'argent envisagé au point de vue de ses constituants CO² et Ag donne la relation thermique:

On voit immédiatement que l'oxalate d'argent est instable par rapport au système formé par ses produits de décomposition; de plus, comme l'endothermicité est grande, il pourra constituer un véritable explosif. Effectivement, l'oxalate d'argent sort de sa zone de frottement a 140° en produisant une forte explosion.

XXII. On sait qu'on produit de l'aldébyde éthylique en chauffant assez fortement un mélange de formiate et acétate alcalino-terreux :

$$\begin{array}{lll} CH^{3}\,CHO_{gaz}\,\leftarrow\,CO^{3}\,Ba_{sof}\,=\,\frac{1}{2}(\,H\,CO^{\,2}\,)^{2}\,Ba_{sof}\,\leftrightarrow\,\frac{1}{2}(\,CH^{\,2}\,CO^{\,2}\,)^{2}\,Ba_{sof}\,+\,\,\beta^{cof},\alpha\\ CH^{\,2}\,CHO_{gaz}\,\leftrightarrow\,CO^{\,2}\,Ca_{sof}\,=\,\frac{1}{2}(\,H\,CO^{\,2}\,)^{2}\,Ba_{sof}\,\leftrightarrow\,\frac{1}{2}(\,CH^{\,2}\,CO^{\,2}\,)^{2}\,Ca_{sof}\,+\,\,2^{\,(a)},\alpha\\ \end{array}$$

Comme L + S - 9^{t al}, on en déduit immédiatement que la formation de l'aldéhyde est irréversible.

On verrait de même que la production de l'acétone à partir des acétates de baryum et calcium est irréversible.

conditions de possibilité de certaines méactions. 71 parce que la somme l. « S relative à l'acétone est égale à 10^{Ca1}, 5 :

CH³ CO CH³_{gaz}
$$+$$
 CO³ Ba_{sol} $-$ (CH³ CO²)² Ba_{sol} $+$ 7^{Col}, 5, CH³ CO CH³_{gaz} $+$ CO² Ca_{sol} $-$ (CH³ CO)²)² Ca_{sol} $+$ 6^{Cal}, 2.

La température assez élevée, qu'il est nécessaire d'atteindre dans les réactions précédentes, est donc utilisée seulement pour vaincre le frottement.

XXIII. M. Van't Hoff (*) a étudié la dissociation du sulfate de calcium bihydraté (gypse), à partir de l'hydrate 2 SO*Ca.H2O, et des deux formes anhydres, l'anhydride et la variété soluble :

- (1) SO4 Canahyd. + 2 H2 Ogaz = SO4 Ca. 2 H2 Ogal ,
- (A) SO4 Gasolah + 2 H2 Ogos . SO4 Ca. 2 H2 O40. ,
- (3) 2SO+Ca.H+Osol. 3H+Ogat. 2SO+Ca.2H+Osol.

Il a obtenu les pressions suivantes pour chacun des trois systèmes :

	de mercure.		
t	I.	11.	ш
15	8,43	7	1,21
20	12,2	10,7	6,24
30	24	19,4	12,7
40	\$5,4	34	26,3
50	1 [3	108	91, {
65		140	122
70	to .	185	161
80	В	314	272
90	41	н	446
100	h	la la	711
105	ъ	у.	888

En comparant un point de la courbe de dissociation de ZnCl².4AzH³ avec un point de même pression de ces

^() Zeitschrift fur phys. Chem., t. XLV, 1903, p. 207.

trois courbes, on en déduit le rapport R et, par suite, la température de dissociation normale de chacun des sulfates :

	Températures absolues.			
	Pression.	Sulfates.	Zn Cl ² . 4 Az H ³ .	R.
1,	143	323	324,6	1,005
		361	362,7	3>
11	\$ 108	323	319	1,0125
22721121	760	367ر	362,7	1)-
m	1 446	363	349,7	1,038
171	760	376,4	362,7	31

. Les températures normales de dissociation ainsi calculées sont donc :

	Т	ť
1	36r	88
11		94
III	376,4	103,4

La courbe III de Van't Hoff donne 103°, celle de II prolongée paraît conduire à une température voisine de 02°.

Nous avons ici deux systèmes I et II dont la température normale de dissociation est inférieure à la température d'ébullition de l'eau. La réaction inverse, la combinaison de la vapeur d'eau, ne peut donc se produire à ces températures, mais on peut la réaliser à des températures inférieures. En effet, ces températures sont peu éloignées de 100°; par suite, les courbes de dissociation doivent être coupées par la courbe de tension maxima à des températures inférieures à 100°, mais peu éloignées de cette température. Van't Hoff a montré que les courbes I et II coupaient respectivement la courbe de tension maxima de l'eau aux températures de 66° et 80°.

Quant à la troisième courbe, elle sera coupée au delà de 100°, à 107°.

conditions de possibilité de centaines méactions. 73

Thomsen a déterminé la chaleur de formation du sulfate de chaux hydraté:

$$SO^{4} Ga_{sol} + 2H^{4} O_{liq} = SO^{4} Ca, 2H^{2} O_{sol} + 4^{Cal}, 7.$$

Le sulfate anhydre avec lequel on opérait provenait d'un sulfate précipité; il était sans doute constitué par la forme soluble. On en déduit

Soit, pour T, $\frac{11.9}{0.032} = 371^{\circ}$ ou 98° C., au lieu de 94° fourni par l'expérience.

La valeur 11^{Cal} , 9 comprise entre $L + S = 11^{\text{Cal}}$, 1 et $Q_c = 16^{\text{Cal}}$, 15 indiquait immédiatement que la réaction n'était réversible qu'au-dessous d'une certaine température.

Enfin, le calcul de $\frac{32}{30}(L+S)$ ou $32T = o^{Cal}$, $o32 \times 373$ dans le cas de l'eau donne aussitôt la condition $Q > 11^{Cal}$, 94 pour que la réaction soit réversible à la température d'ébullition de l'eau. On voit immédiatement, en comparant les nombres 11^{Cal} , 9 et 11^{Cal} , 94, que la réaction ne peut être réversible qu'un peu au-dessous de 100^{o} .

Inversement, on peut calculer les chaleurs de réaction pour l'hydratation des différents sulfates :

$$\begin{array}{lll} SO^4 Ge_{anhyd}, & +2 H^2 O_{gas} = & SO^4 Ca.2 H^2 O_{sol} + 2 \frac{Cel}{1,0} = \frac{Cel}{12} \times 2, \\ SO^4 Ga_{solub}, & +2 H^2 O_{gas} = & SO^4 Ca.2 H^2 O_{sol} + 23, \frac{7}{11}, \frac{11}{7} \times 2, \\ 2 SO^4 Ga H^2 O_{sol} + 3 H^3 O_{rap} = 2 SO^4 Ga.2 H^2 O_{sol} + 34, \frac{5}{12} \approx 11, \frac{5}{12} \times 3. \end{array}$$

La chaleur chimique, comme l'a définie Berthelot, est de + o^{Cal}, 1, - o^{Cal}, 2 et - o^{Cal}, 4 pour chacun des systèmes. On déduit aussi des nombres précédents les relations thermiques suivantes :

XXIV. On sait que la baryte fixe l'oxygène pour engendrer le bioxyde de baryom; on a

Pour l'oxygène L + S = 2^{Gal} , 76 et $Q_c = 9^{Gal}$, 26, la réaction est donc possible d'une façon réversible, du moins théoriquement, dans toute l'échelle des températures.

Le calcul de la température normale de dissociation avec la chaleur de réaction à la température ordinaire donne

$$T = \frac{24.9}{0.032} = 733^\circ$$
 nu (80° C.

A cette température et aux températures environnantes, le baryte et le bioxyde de baryum sont solides; par suite, le système rentre bien dans le type étudié.

Examinons maintenant les faits. M. Le Chatelier (1) a étudié la dissociation du bioxyde de baryum et obtenu les pressions suivantes :

Températures centigrades.	Pressions.	Températures absolues,
0	1717ID	D
250	210	993
735	260	1008
750	340	toal
775	510	1048
785	620	1053
790	670	1063

On trouve, en prolongeant la courbe, que la pression atteint 760mm vers 1070° absolus. Il y a là, comme on le voit, un très grand écart entre la température normale déterminée expérimentalement et la valeur approchée résultant de la constante de variation d'entropie.

Comparons d'autre part cette dissociation à celle du

^() Comptes rendus, t CAV, 1897, p. 65%.

conditions de possibilité de certaines réactions. 75 ellorure de lithium ammoniaval :

Li Cl Az Hant & Az ID gar S Li Cl. 2 Az Hant.

M. Bonnefoi a mesuré directement au calorimètre i 1^{Gat},6 pour la chaleur de formation. Sa température normale de dissociation est 354°,8 absolus. La courhe du bioxyde de baryum donne 1065°,5 pour la même pression. On en déduit par suite

 $R = \frac{1065.5}{351.8} = 3,003.$

La chaleur de réaction du bioxyde de baryum doit être égale à

 $11^{(a)}, 6 \times 3, on 3 = 34^{(a)}, 8,$

et, par suite, la température normale de dissociation doit être de $\frac{34.8}{0.032} = 1087^{\circ}$.

Nous avons vu que la courbe de M. Le Chatelier donne 10-0°. Il en résulte que cette courbe est bien homologue de la courbe du chlorure de lithium ammoniacal.

Comment expliquer le grand écart existant entre la chaleur réelle de la réaction 34^{Cal}, 8 et la chaleur précédente 24^{Cal}, 1?

Remarquons que la baryte anhydre pure est un produit qu'il est extrémement difficile ou, plus exactement, impossible d'obtenir pur. M. Guntz (¹) a montré récemment que la baryte anhydre contient toujours du bioxyde de baryum, souvent plus de 30 pour 100, dans les échantillons de baryte industrielle. La présence d'une dose notable de bioxyde rendrait compte de la différence précédente.

Berthelot (2) a mesuré la chalcur de dissolution de la baryte anhydre dans l'acide chlorhydrique étendu. Thomsen avait effectué préalablement la même opération. Les

C. Ann. de Chim. et de Phys., 8' série, t. X, 1007, p. 437

^{17,} Ann. de Chim, et de Phys., 5 serie, t. IV, 1855, p. 32.

valeurs obteoues par les deux expérimentateurs sont fort doscordantes et presentent un écart de (0° °, ; par molécule. Berthelot à expliqué cet écart par la présence probable de carbonate dans la harste employee par Thomsen; mais la presence du carbonate aurait en pour effet de produire une différence de signe contraire.

Le nombre de Thomsen donnerait pour la chaleur d'oxydation de la baryte 30^{Cal}, 8, valeur se rapprochant de 37^{Cal}, 8. Et comme, d'autre part, d'après les recherches de M. Guntz, la baryte est toujours souillée par du bioxyde de baryum, on peut admettre que 30^{Cal}, 8 est un nombre inferieur au nombre réel.

M Berthelot, en titrant l'excès d'acide chlorhydrique après dissolution de la baryte, avait trouvé des écarts de 1 pour 100 environ. Or un écart de , entraîne la présence de 12 pour 100 de bioxyde de haryum dans la baryte.

Il apparaît donc comme extrêmement probable que la chaleur d'oxidation de la baryte n'est pas connue avec une précision suffisante. C'est une détermination que je me propose de reprendre.

D'autre part, M. Le Chatelier a étudié la dissociation du bioxyde après lui avoir fait subir le traitement suivant : le bioxyde plus ou moins hydraté est chauffé à la température de 700" dans un courant d'oxygène pur et sec aussi longtemps que l'on peut constater un dégagement d'eau appréciable. Dans ces conditions, le bioxyde doit être décomposé par l'eau avec formation d'hydrate dont la proportion dépend de la quantité d'eau initiale. Ne se formerait-t-il pas, dans ces conditions, un composé intermédiaire, entre la baryte et le bioxyde de baryum, auquel se rapporterait la courbe de dissociation? D'après Rammelsberg (1), l'azotate de baryum se décomposerait en laissant

⁽¹⁾ Chem. Abh., p 73.

un composé Ba³O⁴ dont la composition correspondiait sensiblement aux 30 pour 100 de bioxyde constatés par M. Guntz dans beaucoup de harytes commerciales.

C'est là un point qu'il serait intéressant d'examiner, Toutefois, comme je le dis plus haut, il me semble qu'il faut surtont chercher la cause du désaccord précédent dans l'inexactitude des chaleurs de réaction.

XXV. Envisageons aussi les relations entre les oxydes anhydres de chaux, de strontiane et les bioxydes correspondants:

$$2 \text{ Ca O}_{sol} \rightarrow \text{ O}^{\frac{1}{2}} = 2 \text{ Ca O}^{\frac{1}{2}}_{sol} \rightarrow 10^{\text{Ca}}, 9,$$

 $2 \text{ Sr O}_{sol} \rightarrow \text{ O}^{\frac{1}{2}} = 2 \text{ Sr O}^{\frac{1}{2}}_{sol} \rightarrow 21^{\text{Ca}}, 75,$

D'après ces données thermiques, si les bioxydes anhydres se dissocient en abandonnant les protoxydes anhydres, les températures approchées pour la dissociation sous pression normale sont les suivantes :

Si, au contraire, il apparaît des composés intermédiaires, MO².n MO, la chaleur de formation de ces oxysels à partir des oxydes générateurs intervient pour augmenter la valeur des nombres précédents et abaisser par conséquent les courbes de dissociation.

Quoi qu'il en soit, au point de vue de la prévision de la réaction, il n'y a aucun doute que l'oxygène ne puisse se fixer directement sur les deux protoxydes, à condition qu'on opère sous une pression suffisante.

On n'a pu jusqu'ici combiner l'oxygène à la pression atmosphérique; ceci indique, par conséquent, que les deux réactions

$$GaO + O \approx GaO^2$$
,
 $SrO \rightarrow O - SrO^2$

ne sont pas encore sorties de leur zone de frottement

à leur température normale de dissociation; mais, en élevant progressivement la température, on devra sortir de cette zone et réaliser la combinaison, pourvu que la pression d'oxygène soit alors supérieure à celle de la tension de dissociation.

XXVI. Examinons l'action du carbone sur le calcium :

$$C_{\text{ko}}^{2} = Ca_{\text{kol}} = C_{\text{c}}^{2} Ca_{\text{kol}} = 6^{\text{Col}}, 3.$$

La réaction sera possible si la chaleur de réaction est positive à la température normale de sublimation du calcium. La loi de Westyn doit s'appliquer d'une façon suffisamment approchée à un semblable système pour que la condition précédente puisse être remplacée par l'exothermicité de la réaction à la température ordinaire.

Remarquons qu'avec la chaleur de formation de la chaux anciennement déterminée, on avait un nombre négatif qui rendait la combinaison des éléments extrêmement peu probable; depuis, les mesures de M. Güntz ont montré que cette chaleur était positive, et que, par suite, il y avait accord entre le nombre thermique et la possibilité de la synthèse directe du carbure de calcium.

AXVII. Nous allons voir maintenant des réactions dans lesquelles interviennent deux gaz distincts.

A l'oxalate de calcium correspondent, a priori, les deux systèmes suivants de décomposition sons l'influence de la chalcur:

pmis

$$GO^{3}C_{B} = GO^{2} - G_{0}O_{1}$$

ou bien

(a)
$$CO_{gas} + CO_{gas} + CaO_{so} + C2O^{\dagger}Ca_{so} + Gt^{Ca}$$
,

correspondant par molécule gazeuse à 30^{Cal}, 5.

Les températures normales de dissociation sont respec-

tivement 280° et 550°, en adoptant o^{Cat}, 037 pour la constante relative au second système.

L'oxalate devra donc se décomposer suivant le système (1), auquel correspond la plus grande pression de dissociation; c'est en effet ce que démontre l'expérience.

On remarquera en outre que la réaction (1) forme un système réversible; il sera donc possible de former de l'oxalate de calcium à partir du carbonate et du gaz oxyde de carbone. Cette réaction synthétique exigera une pression d'autant plus élevée que la température à laquelle elle sortira de sa zone de frottement sera elle-même plus élevée. On voit inversement que la décomposition de l'oxalate de calcium doit être limitée pour une pression.

Dans la réaction (2), il pourrait se faire un carbonate basique, mais la présence de ce corps ne changerait pas les conclusions.

XXVIII. L'azotite de baryum présente une certaine stabilité. On peut l'obtenir en envoyant un courant d'oxyde azotique sur le bioxyde de baryum; la réaction se fait avec incandescence de la matière, de sorte que l'azotite se trouve ainsi porté au rouge sans se décomposer.

L'équation suivante rend compte de cette stabilité :

En adoptant pour $\frac{Q}{T}$ la valeur o^{Cal}, 037, on voit que la tension de dissociation serait normale aux environs de 700°; mais en réalité le système est plus complexe, car, à cette température, le bioxyde d'azote est décomposé.

Les réactions suivantes, toutes deux possibles, doivent être susceptibles de donner naissance à l'azotite d'argent :

^{12]} Az Ogaz + Agsol + Az O3 Agsol , 12 Az O2 Agsol + 15(4), 5.

On en déduit pour les températures normales de dissociation de chacun des systèmes 327° et 211° C.

D'après cela, c'est le système (2) qui, à une même température, possède la pression de dissociation la plus élevée; c'est donc ce mode de décomposition qui va se produire au détriment des autres. En fait, Divers (*) a reconnu qu'en chaussant l'azotite d'argent en creuset fermé, sa décomposition correspondait bien à l'équation (2); cette décomposition commencerait déjà vers 150°. Si l'on opère au contraire en creuset ouvert et dans une atmosphère humide, c'est le mode de décomposition suivant l'équation (1) qui se produit. Toutesois il convient de remarquer que la présence d'eau doit modifier le système en agissant sur AzO² et augmentant la chaleur de réaction.

XXIX. Soit la relation

Nous avons ici deux gaz distincts avec des rapports moléculaires de 1 à 4; la dissociation de types semblables n'a pas encore été étudiée, de telle sorte que la valeur de la constante $\frac{Q}{T}$ n'est pas connue. Nous pouvons adopter provisoirement, d'après ce que nous avons vu, o^{Cal}, 040 pour cette constante. La température normale de dissociation s'abaisse alors à 430°, alors que la constante o^{Cal}, 032 donnerait 600° C. En fait, dans la préparation du peroxyde d'azote, on opère dans une cornue en terre ou en verre vert; comme la réaction ne peut bien marcher qu'autant que la température dépasse la température normale de dissociation, on voit que les faits sont bien d'accord avec les prévisions.

^(*) Divers, Chem. Soc., 2° serie, t. IX, p. 85; Divers et Simmiozu. Chem. Soc., 2° serie, t. XLVII, p. 630.

En tous cas, s'il peut y avoir une certaine indétermination dans l'évaluation de la température de dissociation, il ne peut y avoir aucun doute sur la réversibilité de la réaction. Il sera intéressant de le vérifier.

XXX. Les températures normales de dissociation du chlorure et de l'iodure d'ammonium peuvent être calculées à l'aide de la constante o^{Cal},037. Les valeurs thermiques suivantes donnent 303° et 327°:

$$Az H^3_{gas} + H Cl_{gas} \rightleftharpoons Az H^4 Cl_{sol} + 21^{Gal}, 3 \times 2,$$

 $Az H^3_{gas} + Hl_{gas}, ^Az H^4 l_{sol} + 22^{Gal}, 2 \times 2.$

On a pu prendre la densité de vapeur du chlorhydrate d'ammoniaque à 350°, température un peu supérieure à sa température de vaporisation, et l'on a constaté que les deux gaz constituants pouvaient être mêlés sans dégagement de chaleur sensible. La température d'ébullition est donc un peu inférieure à 350° et paraît, par suite, peu s'éloigner de la valeur calculée 327°.

XXXI. Le calomel présente aussi une réaction réversible :

$$Hg_{gas.} + Gl_{gas.} \Leftrightarrow Hg Gl_{sol.} + 46^{Gal}, 7,$$

soit 31 Cal, 1 par molécule gazeuse.

Comme la réaction est du type carbamate d'ammoniaque, on obtient 527° comme température de dissociation normale en admettant o^{Cal}, 030 pour la constante. Or la température d'ébullition du chlorure est un peu inférieure à 440°; il se présente donc ici un très grand écart, une centaine de degrés environ. Les études calorimétriques des sels de mercure sont délicates; on peut se demander s'il n'y aurait pas une erreur dans leurs chaleurs de formation; c'est un point auquel l'expérience seule pourra répondre.

XXXII. La préparation du gaz ammoniac à partir du sulfate d'ammonium et de l'hydrate de calcium n'est pas

in phenomene reversible. Un a

mit our modérair sureuse of a fir-

La temperature normale de dissociation sersit aux envienns de — 10°; or la tension de la glace à cette tempéraace est bien loin d'être égale a une demi-atmosphere, il en essolte qu'il n'y a pas reversibilité.

13 VIII La synthèse du methane réalisée par Berselest, à partir du formiate de baryum, ne constitue pas tarantage une réaction réversible:

$$^{1}.\text{H}^{1}_{pre} + 2.00^{9}_{cat} = 2.00^{9}_{cat} = 2(\text{H}.\text{CO}^{2})^{9}_{cat} = 123^{\text{Col}}.4;$$

elle est tres sortement endothermique et constitue en

XXXIV. Discutons l'action de l'oxygène sur l'iode, D'apres les nombres thermiques mesurés par Berthelot, on doit avoir

$$\frac{2}{7}[1^2+()^3]_{\text{gal}} = \frac{2}{7}[10^3]_{\text{sol}} + 1^{-Cal}, 6.$$

Nous avons affaire à un système complexe auquel correspond une valeur de la constante supérieure à o^{Cal}, o3a; en admettant o^{Cal}, o3g, nous aurons, comme valeur approchée de la température normale de dissociation, 178°. L'iode bout à 180°; la température pour laquelle la tension maxima atteint ²₁H doit être comprise entre 130° et 135°, présentant un écart d'environ 40° avec la température précédente. L'exactitude de la chaleur de formation des composés iodés a été discutée; d'après Thomsen, la chaleur précédente serait sculement de 12 ^{Cal}, 86. Si l'on remarque d'autre part qu'il y a aussi incertitude sur la grandeur de la constante de variation d'entropie, il en résulte qu'il est difficile de tirer une conclusion certaine relative à la possibilité de la réaction. Toutefois, si la réaction est théoriquement possible, ce n'est que dans un

conditions de possibilité de centaines néactions. 8? intervalle de température assez restreint et compris peutêtre tout entier dans la zone de frottement (*).

XXXV. Peut-on espérer la combinaison directe du cyanogène avec le mercure? On a

$$Hg_{gas.} + Cy^{2}_{gas.} = Hg Cy^{2}_{aol.} + 26^{Cal}, 8.$$

D'après Thomsen, 34^{Cal}, 35. On calcule, d'après ces données, 89° ou 191° comme température normale de dissociation. A l'une ou à l'autre de ces températures, la tension de vapeur de mercure devrait être supérieure à II — 380° or il n'en est rien, les tensions atteignent seulement o or il n'en est rien, les tensions atteignent seulement o or il 14° or il 14° or il 14° or il 15° or il 14° or il 15° or i

XXXVI. La décomposition du sulfate ferrique est une réaction assez complexe, réversible. Aux températures de dissociation, l'anhydride sulfurique est partiellement décomposé.

D'après Bodlander et Koppen (2), les proportions d'anhydride non décomposé sont les suivantes, quand il est chauss' sous la pression atmosphérique:

Au delà la dissociation augmente très rapidement.

On pourrait donc, connaissant la courbe de dissociation, effectuer le calcul de la chaleur dégagée à chaque température. Toutefois ce calcul ne présenterait de l'intérêt qu'autant qu'on connaîtrait également pour chacune de ces températures les chaleurs de formation de tous les

⁽¹⁾ Dans les leçons du College de France, j'avais alors ad nis la constante o 41,032 et conclu à la possibilité de la combinaison directe des deux élements.

⁽²⁾ Zeits. Electrochem., t. MAXIX, p. 792.

constituants du système, c'est-à-dire les variations de leur chaleur spécifique. Enfin, il conviendrait aussi de connaître la grandeur de la constante de variation d'entropie ou tout au moins les limites entre lesquelles elle peut être comprise pour un système gazeux complexe

$$SO_{gas.}^3 + n(SO_{gas.}^2 + O_{gas.}).$$

En admettant, dans une première approximation, que la décomposition de l'anhydride est complète,

$$3[SO^{3}_{gaz} + O_{gaz}] + Fe^{2}O^{3}_{sol} = 3SO^{3}Fe^{2}O^{3}_{sol} + 247^{CA}$$

On arrive pour la dissociation normale à une température inférieure à 1100°; l'existence de l'anhydride dans les produits de décomposition a pour but d'élever un peu cette température. Cette conclusion est bien d'accord avec les faits. « La décomposition du sulfate de peroxyde de fer, dit Sorel, dans son Traité de l'acide sulfurique (¹), exige une température élevée; aussi doit-on la faire dans des cornues formées de terre à creusets et d'assez petites dimensions pour que la chaleur puisse les pénétrer partout. » Il y a, dans ces conditions, un abondant dégagement de gaz sulfureux. Les usines Starck étaient installées, à cause de ce dégagement, dans une localité déserte et dépourvue de végétation.

On pourrait envisager de même la décomposition de tous les sulfates :

$$SO_{gas}^3 + O_{gas} + Ba O_{sol} = SO_{Ba_{sol}} + 91, 1 \times 2,$$

 $SO_{gas}^3 + O_{gas} + Sr O_{sol} = SO_{Sr_{sol}} + 86, 5 \times 2,$
 $SO_{gas}^2 + O_{gas} + Ca O_{sol} = SO_{Ga_{sol}} + 77, 8 \times 2.$

On voit que la stabilité va en décroissant du sulfate de baryum au sulfate de calcium.

Examinons en particulier le sulfate de zinc. Il pourra

⁽¹⁾ Grande Encyclopedie, t. V, p. 269.

conditions de possibilité de certaines néactions. 85 se décomposer d'une façon réversible suivant l'équation

$$SO^{2}_{gas} + O_{gas} + Zn O_{sol} \Rightarrow SO^{4}Zn_{sol} + So^{Gal} \times t_{s} Sol_{sol}$$

Avec la constante o^{Cal}, o3g, on trouve environ 1000° pour la température de décomposition sous la pression atmosphérique. Ce raisonnement suppose qu'il ne se forme pas de corps intermédiaires dans la décomposition. Or, en général, il se forme souvent un sulfate basique correspondant à un premier mode de décomposition avec une courbe de dissociation située au-dessus de la courbe qui résulterait d'une décomposition directe; ce sulfate basique se décompose à son tour à une température supérieure.

Soit SO³. nMO la formule du sel basique; appelons T₁, T₂, T₃ les températures normales de dissociation des systèmes

$$\begin{split} & SO^{2}_{gas.} + O_{gas} + MO_{sol.} & = SO^{3}MO_{sol.} + Q_{1}, \\ & SO^{2}_{gas.} + O_{gas.} + \frac{1}{n-1}SO^{3}nMO_{sol.} = \frac{n}{n-1}SO^{3}MO_{sol.} + Q_{s}, \\ & SO^{2}_{gas.} + O_{gas.} + nMO_{sol.} & = SO^{3}nMO_{sol.} + Q_{s}. \end{split}$$

On a

$$\frac{Q_1}{T_4} = \frac{Q_2}{T_4} = \frac{Q_3}{T_1}.$$

Si les températures T₂ et T₃ ne sont pas trop éloignées, on a d'une façon suffisamment approchée

$$n Q_1 = (n-1)Q_2 + Q_1;$$

en remplaçant les quantités de chaleur par les températures absolues qui leur sont proportionnelles, on obtient

$$n T_1 = (n - 1)T_1 + T_3,$$

 $n (T_2 - T_1) = T_3 - T_3.$

Si l'on compare les deux courbes de dissociation à la courbe hypothétique qui correspondrait à une décompo-

sition complète en une seule phase, on voit que les courbes expérimentales sont inégalement éloignées de la courbe z hypothétique, sauf dans le cas où n=2. L'écart entre les températures de dissociation correspondantes est n fois plus grand dans un cas que dans l'autre.

Sainte-Claire Deville et Debray (1) ont reconnu que le sulfate de zinc se décompose au rouge en dégageant du gaz sulfureux et de l'oxygène; la décomposition n'es pas complète, il reste un sulfate tétrabasique, décomposable à son tour au rouge blanc.

XXXVII. J'ai étudié l'action de la chaleur sur les sulfates des métaux rares 3SO3. M2O3. Ces sels, stables entre (00° et 500°, se décomposent quand on les chauffe plus fort en donnant d'abord un sulfate basique SO3. M2O3, puis, à une température plus élevée, l'oxyde générateur.

J'ai préparé ainsi des sulfates basiques de praséodyme, néodyme, samarium (2). D'autre part, j'ai effectué l'étude thermique des sulfates neutres. Les résultats de mes expériences peuvent être traduits par les équations suivantes :

$$\begin{array}{l} 3\,SO^{5}\,H^{2}_{sol.} + La^{2}\,O^{3}_{sol.} + (SO^{5})^{3}\,La^{3}_{sol.} + 3\,H^{2}\,O_{sol.} + 138.2, \\ 3\,SO^{5}\,H^{2}_{sol.} + P1^{2}\,O^{3}_{sol.} = (SO^{5})^{2}\,Pr^{2}_{sol.} + 3\,H^{2}\,O_{sol.} + 125.7, \\ 3\,SO^{5}\,H^{2}_{sol.} + Nd^{2}\,O^{3}_{sol.} = (SO^{5})^{3}\,Nd^{2}_{sol.} + 3\,H^{2}\,O_{sol.} + 125.1, \\ 3\,SO^{5}\,H^{2}_{sol.} + Sm^{2}\,O^{3}_{sol.} = (SO^{5})^{3}\,Sm^{2}_{sol.} + 3\,H^{2}\,O_{sol.} + 113.8. \end{array}$$

On en déduit, en rapportant à une molécule de SO³, SO³ et de MO₂₀₀ = SO³ M₂₀₀ = O.

- a MAL	1.
	Cal
Lanthane (1)	65,1
Praséodyme	6a, p
Néodyme	60.7
Samarium	

⁽¹⁾ Drift, Lecons sur les metaux, 1 II. p. 17.

²⁾ C. MATIGNON, Comptes rendus, t. CVAXIV, 1902, p. 657; t. CXLI, 170, p. 1230

⁽²⁾ C MATIGNON, Comptes rendus, t. CXLII, 1905, p. 276

Tous ces sels présentent des propriétés croissant d'une manière progressive avec l'atome du métal, comme cela se présente dans tous les groupes formant une même famille et, a fortiori, dans le groupe le plus homogène qui se rencontre en Chimie minérale.

Ces sulfates, en se décomposant, forment des systèmes dissociables :

$$\begin{split} \tfrac{1}{3} \, SO^3 \, La^2 \, O_{sol}^2 \, + \, SO_{gaz}^2 \, + \, O_{gaz} \, &\simeq \, \tfrac{1}{3} \, La^2 \, O^3 , 3 \, SO_{sol}^3 \, , \\ SO_{gaz}^2 \, + \, O_{gaz} \, + \, La^2 \, O_{sol}^2 \, &\simeq \, La^2 \, O^2 , SO_{sol}^3 \, . \end{split}$$

La quantité de chaleur dégagée dans le passage au sel basique sera un pen plus faible que dans le deuxième cas, mais avec une différence très petite. On peut donc étendre à la décomposition des sels normaux en sels basiques les écarts calorifiques constatés plus haut, soit 4^{Gal} par molécule de SO³, ou x^{Gal}, 66 en admettant la dissociation complète en oxygène et gaz sulfureux. Ces 2^{Gal}, 66 correspondent à un écart de 70° à 80° dans les températures normales de dissociation.

Il est à peu près évident, d'autre part, que ces sulfates, dont les propriétés sont si semblables, commenceront à se décomposer sous une même pression, et par conséquent ces températures de décomposition commençante pourront encore présenter des différences suffisantes pour que l'échauffement méthodique des sulfates rende possible la décomposition de l'un en évitant la décomposition du suivant. Un écart de 80° entre les températures normales de dissociation correspond dans ces courbes à un écart d'environ 62° pour la pression de 20^{mm}.

C'est en raisonnant ainsi que j'ai été conduit à faire l'étude systématique des températures de dissociation commençante pour ces différents sulfates. J'ai reconnu, par exemple, qu'à la température de 840°, le sulfate de néodyme est décomposé alors que celui de lanthane ne l'est pas. Or, comme les sels neutres sont solubles tandis

que les sels basiques sont insolubles, on entrevoit ici une méthode de séparation. J'en ai déjà fait l'application à la préparation du lanthane pur.

Les valeurs thermiques précédentes indiquent immédiatement que la méthode ne pourra pas s'appliquer à la

séparation du néodyme et du praséodyme.

Cette nouvelle méthode de séparation, fondée sur l'inégalité des températures de décomposition commençante, deviendra d'un emploi facile pour les métaux dont les sulfates présentent dans leur chaleur de formation des écarts suffisants. La même méthode pourra être généralisée et étendue aux azotates, sulfites, etc. On entrevoit ici toute une méthode générale d'analyse qui sera susceptible, je crois, de rendre des services dans beaucoup de cas. Je me propose d'ailleurs de faire des recherches dans cette direction; il y a là tout un chapitre de la Chimie analytique à développer.

XXXVIII. Considérons enfin le système

 $\frac{1}{8}$ Az H⁴ Cl_{sol.} + Az H⁸_{gaz} $\rightleftharpoons \frac{1}{8}$ (Az H⁴ Cl. 3 Az H³)_{sol.} + 8^{Cal}, 36.

L+S, dans le cas du gaz ammoniac, est égal à 7^{Cal}, o3; la chaleur dégagée se trouve comprise entre L+S et

$$Q_c = 10^{Gal}, 5.$$

On a aussi $Q = \frac{32}{30}(L + S) = 0^{Col}$, 86. Il en résulte que la réaction précédente est réversible à sa température normale de dissociation, mais que cette réversibilité doit cesser à une température un peu supérieure à cette dernière. Effectivement, en construisant la courbe de dissociation du chlorure ammoniacal et la courbe de tension maxima, j'ai reconnu que ces deux courbes se coupent à une température voisine de 301° absolus, soit 28° C.; la pression de dissociation est alors de 10^{atm}, 8. Ainsi, au delà de 28°, quelle que soit la pression du gaz ammoniac, il ne peut plus y avoir de combinaison.

J'ai voulu donner ici un certain nombre d'exemples variés, afin de montrer les services que peut rendre la loi de la constance de variation d'entropie et la manière dont on peut l'appliquer. Dans le cours fait au Collège de France sur cette question en 1903-1904, j'ai discuté une centaine d'exemples rentrant dans le cas étudié.

Importance de la connaissance des chaleurs spécifigues. - Il importe, si l'on veut pousser plus loin la comparaison des faits avec leurs prévisions, de pouvoir calculer, comme je l'ai dit, la chaleur de réaction à toute température. C'est donc par une étude systématique des chaleurs spécifiques que l'on pourra faire progresser ces études de Mécanique chimique. Les corps gazeux difficilement liquéfiables, l'oxygène, l'azote, l'oxyde de carbone, l'hydrogène, ont des chaleurs spécifiques qui varient à peine jusqu'à 1500°-1600°; la variation avec la température est plus sensible pour les chaleurs spécifiques des gaz facilement liquéfiables. Les corps solides donnent des variations considérables, du moins autant qu'on en peut juger par les quelques cas bien étudiés. M. Violle et son élève M. Pionchon ont créé une technique pour la détermination des chaleurs spécifiques à haute température, et ils en ont fait l'application à quelques corps solides simples ou composés. Le Tableau suivant donne une idée des variations des chaleurs spécifiques atomiques ou moléculaires avec la température :

Fer 6,	25 (0°-100°)	11,13 (11000-11600)
***	4	8,15 (7509-10500)
Go 6,	25	11,95 (900°-1200°)
Pt 6,	2	9,00 (12000)
Ag 6,	15	8,2 (800°)
Si O ² 20,	7 (60°)	36,6 (400°-1200°)
Nb2O8 31,	5 (0°=110°)	36,2 (o°-440°)

Ces chaleurs spécifiques sont prises, bien entendu, en dehors des zones de transformation,

Il paraît en être de même pour les liquides :

L'étude des chalcurs spécifiques, complètement abandonnée, depuis quelques années, par les physiciens attirés et séduits par l'électricité, devra être reprise par les chimistes et physico-chimistes. La technique se trouvera d'ailleurs grandement simplifiée par l'emploi simultané des fours électriques à résistance et des vases Deward'Arsonval avec gaz bouillant à température constante. Grâce à ces précieux appareils, il sera commode de refroidir ou de réchauffer les corps et de les amener à une température bien déterminée avant l'expérience calorimétrique.

Systèmes monovariants avec un liquide et un gas contenus l'un dans l'état initial, l'autre dans l'état final.

VARIATION D'ENTROPIE.

M. Bouzat a comparé entre elles, par l'évaluation du rapport $\frac{T_A}{T_B}$, six courbes de dissociation correspondant à des systèmes du type

liq. ≥ sol. + gaz.

Ces courbes sont encore très sensiblement homothétiques.

Pour que de semblables systèmes restent aussi comparables que possible, il convient de se placer dans le cas où la tension de vapeur du liquide est négligeable et où les solubilités du gaz et du sel dans le liquide sont ellesmèmes négligeables. Ces phénomènes secondaires modifient la valeur de la chaleur mise en jeu dans la dissociation en même temps que le travail extérieur amoindri par la portion du gaz restée dissoute. Comme tous ces phénomènes secondaires, tension de vapeur du liquide, solu-

bilités du gaz et du solide dans le liquide, n'ont plus aucune correspondance d'un système à l'autre, on conçoit que les courbes de dissociation ne soient plus rigoureusement comparables.

Avec ces réserves, on peut, d'après les calculs de M. Bouzat, admettre l'homologie des courbes de dissociation. Pour les distinguer des précédentes, je désignerai ces courbes sous le nom de courbes \(\beta \). D'après ce que nous avons vu dans le premier système, le nombre de corps solides ne paraît pas influencer la constante de variation d'entropie; il semble probable, a priori, qu'il doive en être de même pour ce second système. On est ainsi conduit à rapprocher du groupe précédent le système

liq = gaz;

c'est le phénomène de la vaporisation. M. Bouzat a déjà remarqué, par l'examen des tensions de cinq liquides, que les courbes de tension doivent être rapprochées des courbes β.

Il ne faut pas toutefois se faire d'illusions, comme je l'ai déjà dit, sur la concordance et l'homologie de semblables courbes; c'est qu'en effet, les gaz sont ici à l'état de vapeurs saturantes, c'est-à-dire dans des conditions où ils sont aussi éloignés que possible de l'état de gaz parfait; ils présentent, par suite, des écarts notables avec les lois de Mariotte, Gay-Lussac et Joule.

L'homologie des courbes suppose egalement que le volume des solides et du liquide est négligeable vis-à-vis celui des gaz; or cette condition sera d'autant moins remplie qu'on se rapprochera de plus en plus de l'état critique. Quoi qu'il en soit, si l'on s'impose de ne faire de comparaisons qu'à des températures suffisamment éloignées du point critique, on devra trouver une homologie suffisamment approchée.

J'ai comparé la courbe de tension du gaz ammoniac avec

les courbes de dissociation du type

 $AzH^{3}Br, 3AzH_{sol}^{3} - 3AzH_{gaz}^{2} \rightleftharpoons AzH^{3}Br, 6AzH_{hg}^{3},$ $AzH^{3}Br_{sol} + 3AzH_{gaz}^{2} \rightleftharpoons AzH^{3}Br, 3AzH_{hg}^{3},$ $AgI_{sol} - CH^{2}AzH_{gaz}^{2} \Rightarrow AgICH^{2}(AzH^{2})_{hg},$

Température absolue de dissociation

Pressions.	Az H1.	Ar H'Br. 6Az H'.	R.
m.m			
900	243,9	254,2	1,042
1100	248,0	259,0	1,011
1 (00	253,0	264,7	1,045
1700	257,5	269,6	1,046
		Az H'Br.3 Az H'.	
900		281,5	1,154
1100		286,6	1,155
1700		300,2	1,164
		AglarH'CH'.	
1100		317,1	1,278
1400		324,0	1,280
1700		331,9	1,289

Les courbes β sont plus inclinées sur l'axe des températures que les courbes α ; leur coefficient angulaire $\frac{dp}{dt}$ est donc plus petit et par suite, comme cela résulte de la formule de Clapeyron, la valeur de $\frac{Q}{T}$ est plus petite. Ainsi l'homologie approchée des courbes β entraîne pour $\frac{Q}{T}$ une valeur sensiblement constante, inférieure à o^{Cal} , o32.

La variation d'entropie dans le cas du gaz ammoniac est égale à σ^{Cal} , σ^{Cal} , σ^{Cal} . Les trente corps examinés par Trouton lui ont donné une valeur moyenne de σ^{Cal} , σ^{Cal} , σ^{Cal} and σ^{Cal} and σ^{Cal} il doit donc en être de même pour tous les systèmes correspondant aux courbes β .

Il conviendrait, pour le vérifier, d'effectuer des mesures calorimétriques donnant la chaleur de dissociation des sels ammoniacaux étudiés par H. Troost (1). A défaut de ces mesures, j'ai appliqué la formule de Clapeyron sous la forme $Q = o^{Gal}$, oou $\frac{TT_0}{T-T_0}L\frac{p}{p_0}$ pour avoir une valeur approximative des chaleurs de formation.

Les cinq systèmes suivants ont donné les chaleurs indiquées en appliquant la formule aux deux points pour lesquels on donne la pression:

```
Cat

co-8co)... \frac{1}{3}AzO<sup>3</sup>AzH<sup>3</sup>lq. \rightarrowAzH<sup>2</sup><sub>gaz</sub>\stackrel{>}{\sim}<sup>2</sup><sub>3</sub>|AzO<sup>3</sup>AzH<sup>4</sup>, \frac{3}{2}AzH<sup>3</sup>|sol. \rightarrow6,57

co-8co)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>I.3AzH<sup>3</sup>lq \rightarrowAzH<sup>2</sup><sub>gaz</sub>\stackrel{>}{\sim}<sup>1</sup><sub>3</sub>AzH<sup>4</sup>I.6AzH<sup>3</sup>sol. \rightarrow5,44

co-8co)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>I.AzH<sup>3</sup>lq \rightarrowAzH<sup>3</sup><sub>gaz</sub>\stackrel{>}{\sim}<sup>1</sup><sub>3</sub>AzH<sup>4</sup>I.3AzH<sup>3</sup>sol. \rightarrow6,18

co-1co)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>Br.3AzH<sup>3</sup>lq \rightarrowAzH<sup>3</sup>gaz\stackrel{>}{\sim}<sup>1</sup><sub>3</sub>AzH<sup>4</sup>Br.6AzH<sup>3</sup>sol. \rightarrow5,50

co-1co)... \frac{1}{3}AzH<sup>4</sup>Br.AzH<sup>3</sup>lq \rightarrowAzH<sup>3</sup>gaz\stackrel{>}{\sim}<sup>1</sup><sub>3</sub>AzH<sup>4</sup>Br.3AzH<sup>3</sup>sol. \rightarrow6,35
```

D'autre part, d'après les déterminations de M. Troost, les températures normales de dissociation sont respectivement 293°, 7, 261°, 2, 286°, 7, 251°, 2 et 277°, 9 absolus. Ces deux dernières températures sont obtenues en prolongeant les courbes par comparaison avec une courbe de même type.

On en déduit les valeurs suivantes pour $\frac{Q}{T}$:

otal, 0123, otal, 0208, otal, 0215, otal, 0218, otal, 0228,

donnant une moyenne de 21 Cal, 84.

Si l'on remarque, comme je le disais plus haut, que Trouton (2) avait énoncé sa loi en donnant trente corps fournissant une moyenne de 21 Col, 86, on voit que les systèmes précédents donnent bien la même variation d'entropie, sous la pression atmosphérique, que les liquides se vaporisant sous la même pression. Il est bien évident

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. XCII, 1842, p. 715; t. XCIV, 1893, p. 790.
(2) Philosophical Magazine, 5° série, t. XVIII, II, p. 54.

d'ailleurs que la concordance extrêmement remarquable entre les deux nombres précédents n'est qu'une simple coincidence, comme cela résulte de l'examen des nombres qui ont fourni la moyenne.

Nous pouvons donc admettre que tous les systèmes d'équilibre du type général

$$A_{gas} + B_{sol} + \ldots + C_{sol} \Rightarrow A'_{liq} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol}$$

donnent des courbes de dissociation formant dans le plan un réseau de courbes homologues, les courbes β. Les courbes de tension maxima qui rentrent dans ce système restent homologues avec les précédentes tant qu'elles ne se rapprochent pas trop près du point critique. La constante d'entropie est alors voisine de o^{Cat}, 0218 ou plus simplement o^{Cal}, 032.

Tous ces énoncés, qui reposent sur l'examen d'un nombre de cas assez restreint, auront besoin d'être consolidés par de nouvelles recherches expérimentales.

PRÉVISION DES RÉACTIONS.

 Systèmes monovariants contenant un liquide et se dissociant en donnant un seul gaz.

En admettant pour $\frac{Q}{T}$ la valeur très probable o^{Cal}, 022, il sera possible d'utiliser cette valeur comme précédemment, pour la prévision des réactions. Considérons le système général

$$A_{gnr} + B_{sol.} + \ldots + C_{sol.} \Rightarrow A'_{liq} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol.}.$$

Pour que la dissociation de $A'_{Bq} + B'_{sol} + \cdots + C'_{sol}$, soit possible, il faut qu'à chaque température la pression de dissociation soit inférieure à la tension maxima du corps A; autrement dit, la réaction précédente sera possible d'une façon réversible, si la courbe de dissociation

conditions de possibilité de certaines réactions. 95 est tout entière au-dessous de la courbe de tension maxima de A.

Si l'on néglige les portions de cette dernière courbe voisines du point critique, les deux courbes sont parallèles, et, si l'on appelle Q la chaleur dégagée à la température où la pression de dissociation est normale et L la chaleur de volatilisation de A sous la pression atmosphérique, la réaction sera possible si

$$Q > L$$
,

car alors la courbe de dissociation est tout entière audessous de la courbe de vaporisation.

Mais, quand on se rapproche du point critique, la courbe des tensions se déforme, la valeur de L tend vers o pour une température variable avec chaque gaz, sa température critique.

Supposons, par exemple, que la courbe des tensions, en se rapprochant de la température critique, s'incline plus sur l'axe des températures que les courbes \$\beta\$; alors une courbe de dissociation placée un peu au-dessous de la précédente pourrait la rencontrer avant le point critique qui la limite.

Si l'on détermine une fois pour toutes, comme pour les systèmes solides, l'équation générale des courbes de dissociation β en fonction de Q_T , on obtiendra une expression semblable.

$$\log p - a + b \log Q_{ii} + \frac{c}{T} Q_{ii} = b \log T,$$

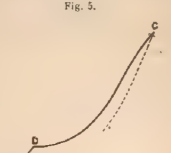
qui permettra de déterminer, pour chaque gaz, la valeur de Q_n relative à la courbe β passant par le point critique. Appelons cette valeur Q_e comme précédemment.

Remarquons que Q est ici très voisin de L, et par suite l'écart Q — L est beancoup plus petit que l'écart

$$Q_{\epsilon} + (L + S)$$

considéré dans le cas des courbes a.

Lorsque la courbe a est tout entière au-dessous de la courbe de vaporisation du gaz, la réaction est-elle théoriquement possible dans toute l'échelle des températures? A partir du point triple D, la courbe de vaporisation DC du liquide A est remplacée par la courbe de sublimation DC du solide A. Or cette courbe de sublimation appartenant au type a doit nécessairement couper toutes les courbes \(\beta \) situées au-dessous de la courbe de vaporisation. Pour toutes les températures voisines au-dessous de ce point de rencontre H, la dissociation n'est plus possible (fig. 5).



On arrive donc à cette conséquence qu'aucune des réactions du type \(\beta \) n'est possible d'une façon réversible dans toute l'échelle des températures. Il doit toujours exister une certaine température, très basse d'ailleurs, au-dessous de laquelle il n'y a plus réversibilité.

Pratiquement, cette conséquence est d'ailleurs sans intérêt, car, à ces basses températures, presque toutes, sinon toutes les réactions sont dans la zone de frottement et par suite elles ne sont possibles ni dans un sens ni dans l'autre.

En négligeant cette irréversibilité à basse température, nous pourrons dire :

La réaction est possible d'une façon réversible dans

conditions de possibilité de centaines néactions. 97 toute l'échelle des températures situées en dehors de la zone de frottement lorsque Q > Q. Si Q est comprisentre L et Q.

la réaction n'est réversible qu'au-dessous d'une certaine température qui peut être déterminée par le calcul.

D'une façon générale, la réaction sera toujours possible d'une façon réversible quand l'inégalité suivante sera satisfaite

$$Q > L$$
.

J'ai supposé que tous les corps solides du système ainsi que le corps gazeux étaient insolubles dans le liquide A'; si cette condition n'est pas remplie et si les solides ont une solubilité non négligeable, il est évident a priori que les courbes de dissociation ne pourront plus être homologues, mais elles pourront se rapprocher d'autant plus de cette homologie que les solubilités seront plus faibles.

Il est bien entendu d'ailleurs que le système ne restera monovariant qu'autant que toutes les phases persisteront, la phase liquide étant alors constituée par une solution saturée de tous les solides dans le liquide A'.

Lorsque Q < L, le système formé par le deuxième membre de l'équation est instable et la réaction ne peut s'effectuer que dans un sens, le sens de la mise en liberté du gaz:

$$A'_{liq} + B'_{sol} + \ldots + C'_{sol} \rightarrow A_{gas} + B_{sol} + \ldots + C_{sol}$$

II. - Systèmes où le gaz est remplacé par un liquide.

Discutons maintenant la réaction précédente où le gaz est remplacé par le liquide A, liquide que nous supposerons non miscible avec A' et incapable de dissoudre les corps solides :

(1)
$$A_{\text{rig}} + B_{\text{sol}} + \dots + C_{\text{sol}} \rightarrow A_{\text{lig}} + B_{\text{sol}}^t = \dots + C_{\text{so}} + Q$$
.

On voit tout de suite que la réaction sera possible d'une façon irréversible, dans le sens indiqué, si la réaction parallèle

est possible d'une façon réversible, c'est-à-dire si $Q_t > L$. Si Q_t est compris entre L et Q_r , il arrivera une certaine température au-dessus de laquelle la réaction (1) deviendra impossible.

Q, est la chaleur de la réaction (1) à la température T, où la pression de dissociation atteint γ60^{mm}; appelons λ la chaleur de volatilisation de A à cette même température; on a

$$Q_1 = \lambda - Q_1$$

Q désignant également la chaleur de la réaction (2) à la même température. La relation $Q_1 > L$ devient alors

$$\lambda + Q > L$$

011

$$Q > L - \lambda$$
.

À et L'étant les chaleurs de vaporisation du corps A à sa température d'ébullition et à la température T; on voit que la relation se réduit à

si ces températures ne sont pas trop éloignées.

Dans le cas où l'on a

$$L = \lambda \pm Q \pm Q_c = \lambda$$

il existe une scale température pour laquelle la réaction est réversible, celle qui correspond au point de rencontre de

III. Systèmes contenant plusieurs gaz.

Qu'arrivera-t-il quand le système se dissociera en donnant plusieurs gaz? Dans le premier groupe, nous avons vu que la variation d'entropie était augmentée et passait de o^{Cal}, o32 à o^{Cal}, o37 quand la réaction donnait naissance à deux gaz en quantités équimoléculaires. Il y aura sans doute ici également augmentation de la variation d'entropie, d'une quantité absolue ou relative du même ordre de grandeur. C'est l'étude expérimentale des réactions rentrant dans ce cadre qui permettra de répondre à la question.

En tout cas, la condition générale posée dans le premier groupe de réactions subsistera ici tout entière. Pour qu'une réaction

$$m_1 A_{\text{gat.}} + m_2 B_{\text{gat.}} + \dots + m_n C_{\text{gat.}} + D_{\text{sol.}} + \dots = A'_{\text{log.}} + B'_{\text{sol.}} + \dots$$

soit réversible à une certaine température, où la pression de dissociation est P, il faudra que les pressions partielles de chaque gaz

$$\frac{m_1}{m_1+\ldots+m_n}$$
 P. $\frac{m_2}{m_1+\ldots+m_n}$ P. ...

soient respectivement supérieures aux tensions maxima de ces gaz à la même température.

> Systèmes contenant plusieurs liquides dans le mélange dissociable.

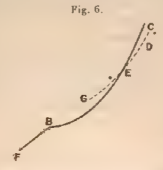
Nous avons supposé jusqu'ici que le système dissociable ne contenuit qu'un seul liquide. S'il existe deux ou plu-

sieurs liquides A', B', ...,

$$A_{gats} + B_{sol} + \ldots + C_{sol} \geq A'_{lig} + B'_{lig} + \ldots + C'_{sol} + Q.$$

non miscibles, la variation d'entropie, comme il est facile de s'en rendre compte, devra diminuer pour ces systèmes, et par suite les courbes de dissociation devront être plus inclinées que les courbes β sur l'axe des températures.

Les courbes de dissociation DEG couperont la courbe de liquéfaction CB comme l'indique la figure 6. Il en ré-



sulte que ces systèmes ne scront réversibles qu'au-dessous d'une certaine température. Je n'insiste pas, pour le moment, sur ces systèmes, me réservant d'y revenir dans un Mémoire plus développé.

passage d'une courbe \pm a une courbe β .

Un système se dissociant avec une courbe α peut passer à un second système donnant une courbe β quand un des corps solides contenus dans le deuxième membre de l'équation vient à fondre,

Le système

$$2AzH_{gax}^3 + AzH^5Br$$
, $AzH_{gol}^2 \rightleftharpoons AzH^4Br$, $3AzH_{Bq}^3$,

Roozeboom a montré que le point de susion est un point anguleux de la dissociation et que la branche supérieure de la courbe est celle qui sait le plus petit angle avec l'axe des températures. En esset, la courbe de dissociation a qui correspond an système solide est remplacée à partir du point de susion par une courbe β. De plus, d'après le principe de l'équivalence de M. Le Chatelier, la tension de dissociation n'est pas modifiée pendant la susion; il en résulte que la dissociation complète est bien représentée par une courbe α suivie d'une courbe β ayant un point commun, le point de susion du corps sous la pression de dissociation du système. Le point de susion du bromure ammoniacal est un point triple analogue à celui d'un corps quelconque, et tous ces points triples se trouvent au point de rencontre d'une courbe α et d'une courbe β.

Il est possible de calculer la chaleur de fusion du bromure d'ammonium ammoniacal, au moins d'une façon approchée, en utilisant les températures normales de dissociation pour les deux systèmes solide et liquide:

On en déduit les chaleurs de réaction suivantes :

 $\frac{1}{4}$ AzH·Br. AzH $_{sol.}^{3}$ + AzH $_{gas.}^{5}$ $\rightleftharpoons \frac{1}{3}$ AzH·Br. 3 AzH $_{sol.}^{3}$ + 8^{Cal}, 9, $\frac{1}{4}$ AzH·Br. AzH $_{sol.}^{3}$ + AzH $_{sol.}^{4}$ + AzH $_{sol.}^{5}$ $\rightleftharpoons \frac{1}{4}$ AzH·Br. 3 AzH $_{go.}^{6}$ + 6^{Cal}, 1.

La chaleur de fusion du sel triammoniacal est donc égale à $2(8.9-6.1)=5^{Cal}, 6.$

Comme les températures normales de dissociation sont très voisines et très rapprochées elles-mêmes de la température de fusion 279°, il en résulte que la chaleur de fusion doit être représentée rigoureusement par la valeur précédente. C'est là un point qu'il sera facile de vérifier. Ainsi donc, quand un corps solide du deuxième membre de l'équation passe de l'état solide à l'état liquide, les tensions de dissociation augmentent moins rapidement avec la température. Comme conséquence de ce fait qu'après fusion d'un corps solide, la courbe de dissociation reprend une allure déterminée à l'avance, il en résulte que la chaleur de fusion est nécessairement fonction des coordonnées du point (température et pression) où elle se produit. En effet, on a pour les deux systèmes solide et liquide, à la température de fusion T,

$$\frac{Q}{T} = f(p),$$

$$\frac{\mathbb{Q}_1}{\mathbb{T}}=f_1(p),$$

par suite

$$\mathbf{Q} + \mathbf{Q}_1 = \mathbf{T}[f(p) + f_1(p)].$$

Q — Q₁ représente la chaleur de fusion du solide rapportée à la quantité de ce corps qui intervient dans la mise en liberté d'une molécule gazeuse.

On voit, par suite, l'intérêt qu'il y aurait à déterminer les fonctions f(p), $f_1(p)$ par des études expérimentales approfondies.

Remarquons encore que le rapport de la chaleur de fusion à la température absolue de fusion est uniquement une fonction de la pression de dissociation à cette même température:

$$\frac{Q-Q_1}{T}=f(p)-f_1(p).$$

APPLICATIONS.

1. M. Colson (1) a étudié la réaction

L'acide sulfurique concentré réagit d'ailleurs sur le bisulfate pour former des sulfates plus acides avec dégagement de chaleur, de telle sorte que la quantité de chaleur indiquée ici est un maximum. Il en résulte que la réaction est certainement endothermique et par suite n'est possible que dans un seul seus, celui de la mise en liberté du gaz chlorhydrique. En fait, M. Colson a reconnu qu'à la température de la glace fondante, la tension maxima du gaz dégagé atteignait 2^m, 65 après 4 heures et continuait à croître.

II. M. Colson (*) a constaté également l'action réversible de l'acide sufforique sur le chlorure de plomb et mesuré les tensions suivantes :

ř,	mm
0	180
to	284
11.5	351

L'acide sulfurique en agissant sur le chlorure forme du bisulfate de plomb dont on ne connaît pas la chalcur de formation. Pour la réaction

SO Phot. - 2 H Glass , 2 SO 4 H 2Hq - Ph G 2 and - 26 Cal.,
$$\xi_{\rm r}$$

on aurait par molécule gazeuse 8^{Cal}, 2, mais il faut retrancher de ce nombre la demi-chaleur de formation du sulfate acide SO⁵PhSO⁵H² à partir de l'acide liquide et du

Comptes rendus, t. CXXIII, 1896, p. 1988.

^{(1.} Comptes rendus, t. CVXIV, 1897, p. 81.

sulfate solide; cette chaleur n'est pas très grande, mais en tout cas ne peut être négligée ici.

En la laissant de côté, nous trouverous une valeur par excès pour la température de dissociation $\frac{8,2}{22} = 3,3^{\circ}$, soit 100° C.

La comparaison des déterminations de M. Colson avec celles de M. Troost sur l'azotate d'ammoniaque ammoniacal permet de calculer 37°, 4 pour la température normale de dissociation du système précédent. L'écart de 62°, 6 présenté avec la valeur calculée correspond à la chaleur de formation du sulfate acide de plomb, qui peut être ainsi calculée à l'avance.

Elle est égale, en effet, à $\frac{6x^{\circ}, 6}{22} \times 2 = 5^{\text{Cal}}, 7$. On en déduit, par suite,

Cette quantité de chaleur est bien de l'ordre de grandeur auquel on pouvait s'attendre. En tous cas, il sera facile d'en vérifier la valeur.

III. Soient encure deux cas examinés par M. Colson et relatifs à l'action de certaines bases organiques sur le chlorhydrate d'ammoniaque:

(2)
$$G^{a}H^{1a}AzHGl_{aoL} + AzH^{a}gas = AzH^{a}Gl_{aoL} + G^{a}H^{1a}Az_{liq} + 5^{Cat}$$
, 5.

Disobutyl amine.

D'après ces nombres thermiques, les réactions doivent être toutes deux possibles. En effet, L dans le cas du gaz ammoniac est égal à 240°, $5 \times 22 = 5^{\text{Ca}}$, 3; si donc on peut

compter sur l'exactitude du deuxième nombre, ces deux réactions sont possibles d'une façon réversible.

M. Colson (1) a trouvé que la pipéridine (réaction 1) agissait sur le sel ammoniac en dégageant du gaz ammoniac jusqu'à pression constante pour une même température. A 0°, la tension est comprise entre 75gmm et 762mm, soit 760mm environ.

Avec la dissobutylamine, les tensions sont plus faibles pour une même température. Voici ces tensions :

63	men
0	10
11	53
35	8.5

Remarquons d'abord que le système le plus dissociable est celui qui correspond au dégagement calorifique le plus élevé; ceci est certainement inexact. D'autre part, les températures normales prévues et trouvées ne se correspondent pas, il y a discordance :

	ī.	II
T trouvée	o°	75° en√.
T calculée	1270	— 23°

Les chaleurs de réaction réelles peuvent être évaluées, en partant des pressions de dissociation normales, à 6^{Cal} et 7^{Cal}, 65 au lieu de 8^{Cal}, 8 et 5^{Cal}, 5. Il peut se faire que les réactions qui se produisent ne soient pas représentées exactement par les équations précédentes, par suite de la formation de corps intermédiaires, chlorhydrates basiques des bases précédentes. En tous cas, il y a certainement une erreur soit dans la nature des réactions admises, soit dans les nombres thermiques; le renversement des chaleurs de réaction par rapport aux pressions de dissociation ne

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXIV, 1807, p. 502.

Lasse aucun doute sur ce point. Je me propose d'ailleurs de revenir sur ces questions.

IV. Soit encore l'action de l'acide sulfurique sur le fluorure de calcium, qui conduit à l'équation thermique

soit par molécule gazeuse 3 Cal, 1.

Le gaz fluorhydrique bout sons la pression atmosphérique à 19°,4 et possède, par suite, une chaleur de volatilisation voisine de 600,4, nombre bien supérieur à 300,1; il en résulte que la réaction précédente n'est pas réversible et, par suite, n'est possible que dans le sens de la mise en liberté du gaz.

V. La transformation du sulfate de plomb sec en sulfure correspondrait à une absorption de chaleur de 8^{Cal} supérieure à la chaleur de formation du sulfate acide de plomb; la réaction n'est donc pas réversible :

$$S() \models Pb_{sol} \leftarrow H^{2}S_{gaz} = S() \models H^{2}_{llq} \rightarrow PbS_{sol} \rightarrow 8^{Cal}.$$

Il n'en serait plus de même si l'on remplaçait, dans le système précédent, l'acide sulfurique concentré par l'acide sulfurique étendu. Supposons ce dernier en quantité suffisante pour que la réaction ne modifie pas sensiblement sa concentration et que par suite le système reste monovariant. On aura

pour H²S, qui bont à — 73°; on a sensiblement 4^{Cal}, 4 pour chaleur de vaporisation. Il en résulte que la réaction doit être réversible.

Le gaz sulfurique étant soluble dans l'eau, le système étudié ne correspond pas exactement au système type, où l'on suppose le gaz insoluble dans le liquide. Avec cette réserve, on aurait pour la température normale de disso-

ciation un nombre voisin de 177°. Il sera facile en tous cas de mettre en évidence la réversibilité.

V1. L'action du magnésium sur l'eau engendre de la magnésie très pen soluble dans l'eau :

$$Mg \cdot OH)^2 + H^2_{gaz} = Mg_{sol} - 2H^2O_{liq} - 79^{Cat}, 8.$$

L'endothermicité du système démontre immédiatement l'irréversibilité de la réaction, qui n'est possible que dans le sens de l'action du magnésium sur l'eau, métal qui devrait attaquer l'eau déjà à la température ordinaire s'il n'y avait pas de frottement. Il en est de même pour le calcium:

$$Ca (OH)^2_{NOL} + H^2_{EAU} = Ca_{NOL} + 2H^2O_{Hq} - 74^{-1.4}, 6.$$

VII. L'azotate d'ammonium fondu se décompose, comme on sait, sous l'influence de la chaleur en oxyde azoteux et vapeur d'eau, seuls produits de la réaction quand celle-ci est conduite régulièrement. On a

ct, dans le cas du sel liquide, la chaleur de réaction est négative et supérieure en valeur absolue à 9^{Gal}, 4 et voisine de 15^{Gal}, d'après la chaleur de dissolution du sel ;

On en conclut immédiatement que la réaction est irréversible, possible seulement dans le sens de la décomposition du sel.

VIII. L'action de l'acide sulfurique concentré sur le zinc avec mise en liberté d'hydrogène est une réaction ir réversible. On a, en ellet,

$$SO^{\frac{1}{2}}Zu_{sot} = H^{\frac{1}{2}}{}_{aat} = SO^{\frac{1}{2}}H^{\frac{1}{2}}{}_{1,\frac{1}{2}} = Zu_{sot} = 3^{\frac{1}{2}}{}_{cat}, \, f.$$

L'endothermicité ne rend possible que l'action du zinc

sur l'acide sulfurique. C'est en effet ce qui se passe dans le voisinage de la température ordinaire, comme l'a montré M. Ditte (1); mais, lorsque la température s'élève, au système précédent se substitue un système plus complexe,

$$SO^{2}_{gas} + SO^{4}Zn_{sol}$$

+ $(n-2)SO^{4}H^{2}$, $2H^{2}O_{lig} = Zn_{sol} + nSO^{4}H^{2}_{lig}$,

qui ne rentre pas jusqu'ici dans le cadre de nos études.

IX. Examinons de même l'action de l'hydrogène sur les sulfate d'argent, très peu soluble dans l'eau. Nous avons, en supposant toujours la liqueur sulfurique en quantité considérable,

$$SO^4Ag^2_{sol} + H^2 = SO^4H^2_{diand} + Ag^2 + 43^{Cal}, o,$$

qui forme, avec cette hypothèse, un système monovariant réversible.

La dissociation normale correspond à une température très élevée, à laquelle le système précédent ne peut plus subsister. Dans les conditions où l'acide sulfurique étendu existe, la pression de dissociation est infiniment petite, c'est-à-dire pratiquement nulle, et par suite la réaction ne peut s'effectuer que dans le sens de la mise en liberté de l'argent. Cette précipitation de l'argent est un fait depuis longtemps connu.

Comme on le voit, la réaction théoriquement réversible, mais avec une pression de dissociation infiniment petite, devient pratiquement irréversible. Si la température normale de dissociation n'était pas si élevée, il y aurait quelque espoir, en opérant en tube scellé au-dessous du point critique de l'eau, de mettre en évidence la mise en liberté d'hydrogène; mais, à 365°, la pression de dissociation serait encore extrêmement petite.

⁽¹⁾ Legons sur les métaux, t. I, p. 178

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 109

X. L'oxyde d'argent est facilement réductible par l'hydrogène; on a

$$2Ag(OH)^2_{sol} + H^2_{gaz} = 2Ag_{sol} + 2H^2O_{H_2} + 6\sigma^{Cal}$$
. 4.

La facilité avec laquelle l'oxyde d'argent se déshydrate semble indiquer que sa chaleur d'hydratation ne dépasse guère la chaleur de solidification de l'eau. En admettant 2^{Col} pour cette valeur, nous obtenons 60^{Col}, 4 pour la chaleur dégagée.

Comme précédemment, on voit que la réaction est pratiquement irréversible, la pression de dissociation du système étant infiniment petite dans les conditions de température où l'eau peut exister à l'état liquide. S'il n'y a pas de frottement à la température ordinaire, l'hydrogène doit réduire l'oxyde d'argent. C'est en effet ce que l'expérience démontre et la réaction est pratiquement complète.

XI. La courbe de dissociation du sulfate d'argent solide.

$$SO^{2}_{gas} + O^{2}_{gas} + \Lambda g^{2}_{sol} + SO^{4} \Lambda g^{2}_{sol} + 97^{Cal}_{s}$$
8,

aurait, en admettant la même chaleur de formation à haute température, comme température normale de dissociation,

$$97.8 = 1320^{\circ}$$
, soit 1047° C.

Le sulfate d'argent fond au rouge sombre, sans éprouver de décomposition, et il faut atteindre le rouge vif pour dissocier le sel.

A partir de la fusion, la dissociation suit une courbe plus inclinée, ce qui a pour effet de reculer cette tempétature.

En admettant que la relation constatée entre les températures normales de sublimation et de vaporisation sub-

siste ici, on aurait

$$T_{\beta}=T_{\alpha}\times\frac{3a}{3a},$$

ce qui donnerait environ 1400"; la dissociation normale se ferait ainsi dans le voisinage de 1100° C.

XII. L'acide sulfurique concentré, en agissant sur le chlorure cuivrique, a donné à M. Colson (*) un dégagement de gaz chlorhydrique limité. Les pressions mesurées ont été les suivantes :

0	un Pris
O.	×7
12.5	99
18	192

A ce système

correspond une courbe 3. La comparaison de cette courbe avec la courbe de dissociation de AzO3 AzH4. ¾ AzH3 permet de calculer 83 comme température normale de dissociation. D'antre part, la chaleur de réaction précédente donne 127 pour cette même température. L'écart d'une quarantaine de degrés présenté par ces deux températures peut tenir à une petite erreur dans la chaleur de réaction ou bien encore à la formation d'un corps intermédiaire, un sulfochlorure ou un chlorhydrate de chlorure.

XIII. L'hydrate de chloral

$$C\,Cl^{2}\,CHO_{gaz} + H^{2}\,O_{gaz} + C\,Cl^{2}\,CH\,(\,OH\,)^{2}_{sol} = 2\sqrt[4]{^{0}}, 3$$

bout à 97°, 5 en se décomposant en ses deux constituants, tous deux volatils. Quelle est la valeur de la constante pour un semblable système? Dans le cas de corps solides, la constante passait de 32 à 37, lorsque la dissociation

⁽¹⁾ Comptes rendus, t CXXIV, 1897 p. 82.

donnait deux gaz en proportions équimoléculaires; admettons qu'elle varie lei proportionnellement et passe de 22 à 26; on peut alors calculer, à partir de la chaleur dégagée, la température normale de dissociation; on trouve lei 190". L'écart lei dépasse certainement toutes les erreurs expérimentales, mais il faut remarquer que la constante est hypothétique et surtont que l'hydrate de chioral présente à l'état liquide des changements d'état qui compliquent le problème et entraînent certainement une courbe de dissociation anormale. La prévision du phénomène devient alors très grossière et perd toute précision.

Systèmes monovariants se dissociant en donnant un liquide à côté des gaz.

M. Bouzat a rapproché toutes les courbes de dissociation étudiées qui rentrent dans le système général

gaz liq. ⇔ sol.,

dans lequel un liquide se dissocie en un liquide et un gaz.

Les courbes de dissociation des hydrates de gaz sont très sensiblement parallèles et constituent un faisceau de courbes moins inclinées sur l'axe des T que les courbes z. Bien entendu, il faut laisser de côté les gaz qui sont très solubles dans l'eau; il ne peut plus y avoir alors de parallélisme dans les propriétés de systèmes contenant des gaz avec des coefficients de solubilité et des chaleurs de dissolution variables de l'un à l'autre. En tous cas, avec un liquide de tension de vapeur négligeable, une faible solubilité des gaz dans ce liquide, rien ne s'oppose à l'homologie de ces courbes.

On se trouve donc ici en présence d'un troisième réseau de courbes de dissociation que j'appellerai ?.

Comme nous l'avons vu précédemment, le nombre des solides ne paraissant pas modifier les courbes de dissociation, les courbes y correspondront au système général

en nous plaçant dans le cas simple où A est insoluble dans B ainsi que les solides C, ..., D', en même temps que la tension de B est négligeable. Si l'on ne s'éloigne pas trop de ces conditions idéales, le système ne sera pas modifié sensiblement.

VARIATION D'ENTROPIE.

La courbe γ passant en un point du plan étant plus relevée que la courbe α passant au même point, il en résulte que $\frac{Q}{T}$, qui varie proportionnellement à $\frac{dp}{dt}$ ou à la tangente de la courbe au point considéré, possède une plus grande valeur dans le cas des courbes γ .

On connaît peu de déterminations calorimétriques expérimentales pour ces systèmes. Mais, comme l'homologie des courbes entraîne la constance de la variation d'entropie, il suffira d'avoir quelques déterminations pour fixer la valeur de la constante.

M. Villard (¹) a étudié la dissociation et mesuré la chaleur de formation des hydrates formés par les gaz Az³O, CO², C²H⁴ et C²H². Il a trouvé les valeurs thermiques suivantes à la température de la glace fondante :

$$\begin{split} & \text{Az}^2 \, O_{\text{gal}} + 6 \, H^2 \, O_{\text{liq}} \rightleftharpoons \text{Az}^2 \, O_{\text{c}} 6 \, H^2 \, O_{\text{sol}} + 15^{\text{Cal}}, o_4, \\ & \text{CO}^2 \,_{\text{gaz}} + 6 \, H^2 \, O_{\text{liq}} \rightleftharpoons \text{CO}^2 - .6 \, H^2 \, O_{\text{sol}} = 14^{\text{Gal}}, g_4, \\ & \text{C}^2 \, H^4 \,_{\text{gal}} + 6 \, H^2 \, O_{\text{liq}} \rightleftharpoons \text{C}^2 \, H^5 \cdot .6 \, H^2 \, O_{\text{sol}} + 15^{\text{Cal}}, 4, \\ & \text{C}^2 \, H^2 \,_{\text{gal}} + 6 \, H^2 \, O_{\text{liq}} \rightleftharpoons \text{C}^2 \, H^2 \cdot .6 \, H^2 \, O_{\text{sol}} + 15^{\text{Cal}}, 4. \end{split}$$

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys , 7' serie, t. M, 1897, p. 289.

Les tensions, déterminées au-dessus de la pression atmosphérique, peuvent être utilisées, par comparaison avec la courbe de dissociation de l'hydrate de H²S, par exemple, pour calculer la température normale de dissociation.

Les rapports R prennent les valeurs suivantes et conduisent aux températures indiquées :

	R	T.
Az*O	180,1	253
GO*	1,091	250,5
C2 H3	1,062	257, 1
G2 H2	1,062	257.4

Les chaleurs de réaction sont mesurées à une température très voisine de la température normale et correspondent bien, par conséquent, à la chaleur qui doit intervenir dans le calcul de l'entropie.

On en déduit pour $\frac{Q}{T}$:

	<u>Q</u> . T∙
Az*O	Cal 0,0594
CO2	0,0594
G ² H ⁴	
G2 H2	8000.0

Remarquons que, lorsque la dissociation se produit, une partie de la molécule gazeuse mise en liberté reste dissoute dans l'eau également rendue libre, et, par conséquent, ce phénomène secondaire modifie un peu les nombres thermiques précédents relatifs à la molécule gazeuse isolée tout entière à l'état gazeux.

Toutefois l'écart qui en résulte est assez faible. En esset, d'après les données mêmes de M. Villard, au lieu de 15^{Cal}, 04, on doit avoir dans le cas du protoxyde

d'azote 14 $^{\text{Cal}}$, 7, ce qui abaisse $\frac{Q}{T}$ de o $^{\text{Cal}}$,0594 à u $^{\text{Cal}}$,0581.

Dans le cas de l'éthylène, dont la solubilité est négligeable, le nombre n'est pas modifié; avec l'acétylène devient o^{Cal}, 0587.

On peut déterminer, d'autre part, les chaleurs de réaction par la formule de Clapeyron. C'est ce que j'ai fait en prenant les températures correspondant aux deux pressions de 6^{atm} et 10^{atm}.

	T.
Az 10 15,95	0,063
CO2 15,06	o,olia
G ¹ H ¹ 16,54	u,063

Les valeurs de $\frac{Q}{T}$ sont un peu augmentées, comme on pouvait le prévoir. La chaleur de réaction mesurée au calorimètre est relative à la combustion de 1^{mol} de gaz avec 6 H²O liquide pour engendrer 1^{mol} d'hydrate. La chaleur de réaction, déduite de la formule de Clapeyron, se rapporte, au signe près, à la dissociation de l'hydrate avec mise en liberté de 1^{mol} gazeuse, ce qui entraîne la décomposition d'une quantité d'hydrate un peu supérieure à la molécule, afin de compenser la portion de gaz restée dissoute dans l'eau mise simultanément en liberté. Cette seconde valeur de Q est donc plus grande que la première.

Les valeurs de $\frac{Q}{T}$, déterminées par l'emploi de la formule de Clapeyron, seront donc d'autant plus grandes que le gaz est plus soluble. Effectivement, dans le cas du gaz sulfureux, on calcule 19^{Cal}, 83 avec une température normale de dissociation de 280°, soit, pour $\frac{Q}{T}$, la valeur o $\frac{Cal}{T}$, 070.

Avec l'hydrate de chlore, M. de Forcrand (1) a mesuré

^() Comptes rendus, t. CVVVIII. 1901, p. 1304.

directement au calorimètre 18^{Gal}, 57, mais il convient de faire dans cette opération une correction due à la présence du chlore dans l'eau imprégnant l'hydrate, correction qui me paraît présenter une certaine incertitude. D'autre part, les courbes de M. Le Chatelier et de Rooxeboom donnent respectivement 17^{Gal}, 40 et 17^{Gal}, 85. M. de Forcrand admet la valeur de 18^{Gal}, 36. On en déduit, pour ^Q_T, les valeurs 0^{Gal}, 062, 0^{Gal}, 0637 et 0^{Gal}, 065. En rapportant Q à la molécule d'hydrate, ces valeurs doivent diminuer légèrement.

D'après tous ces faits, il apparaît donc que la valeur de Productive de doit être voisine de 60, quand on rapporte la quantité de chaleur à la dissociation de 1^{mol} d'hydrate. Nous admettrons provisoirement la valeur 60, quitte à préciser plus tard ce nombre par de nouvelles recherches. Il importe cependant de remarquer que les quatre gaz précédents, sauf le gaz carbonique, ont l'avantage d'être assez peu solubles dans l'eau et, par suite, de convenir pour la fixation de la constante cherchée.

PRÉVISION DES RÉACTIONS.

Si l'on généralise les faits qui viennent d'être exposés, on pourra, comme dans les systèmes précédemment étudiés, énoncer les conditions de réversibilité de la réaction générale

$$A_{gas} + B_{giq} + C_{sol} + \ldots + D_{sol} \Rightarrow A'_{sol} + \ldots + D'_{sol} = Q,$$

où Q désigne toujours la chaleur de réaction à la température normale de dissociation.

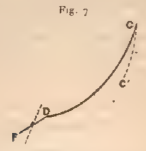
La réaction sera réversible si la courbe de dissociation est tout entière au-dessons de la courbe de vaporisation du liquide A. Soit

$$\log p = a + b \log Q + \frac{c}{T}Q - b \log T$$

l'équation générale des courbes γ en fonction de Q. Comme ces courbes ont, en un même point, un coefficient angulaire supérieur à celui des courbes de vaporisation, la courbe γ sera tout entière au-dessous de la courbe de vaporisation, si Q est supérieure à la valeur de Q_c relative à la courbe γ passant par le point critique du gaz A.

On pourra donc déterminer pour chaque gaz la valeur de Q_c qui lui correspond, et, lorsque Q sera plus grand que Q_c, la réaction sera réversible dans toute l'échelle des températures.

Au contraire, si Q est plus petit que Qe, la réaction sera



théoriquement toujours possible d'une façon réversible au-dessous d'une certaine température. En effet, toutes les courbes γ situées au-dessus de la courbe CC' rencontreront nécessairement, soit la courbe de volatilisation CD, soit la courbe de sublimation FD, toutes deux plus inclinées sur l'axe des T que les courbes γ (fig. 7).

La réaction ne sera réversible qu'au-dessous de la température correspondant au point de rencontre. Au-dessus de cette température, elle ne pourra se produire que dans le sens de la mise en liberté du gaz. CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 117

La température normale de dissociation T sera supérieure au point d'ébullition To du gaz A :

$$T>T_{0}. \\$$

Comme $\frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o60 et que $T_0 = (L + S)o^{Cal}$, o30, la condition de possibilité précédente peut s'écrire

$$Q > a(L + S)$$
.

Si donc Q est compris entre a(L+S) et Q_c , la réaction sera réversible au-dessous d'une certaine température comprise entre la température critique de A et sa température d'ébullition. Enfin, pour Q < a(L+S), la réaction sera théoriquement réversible au-dessous d'une certaine température inférieure à la température d'ébullition de A. Dans la plupart des cas, cette température sera assez basse pour être contenue dans la zone de frottement et par suite la réaction sera pratiquement impossible à réaliser.

On arrive donc finalement à la relation

$$Q > 2(L + S)$$

comme condition imposée pratiquement à la possibilité de la réaction.

APPLICATIONS.

 Les considérations précédentes seront appliquées comme précédemment à la discussion des réactions chimiques.

Soit, par exemple, le tétrathionate de potassium, qui se décompose au-dessus de 125° en donnant du gaz sulfureux, du soufre et du sulfate. On a la réaction

 $SO^2_{gas.} + 2S_{lig.} + SO^4 K^2_{sol.} = S^4 O^4 K^2_{sol.} + 15^{Cal}, 4,$ qui rentre dans le type étudié.

L + S dans le cas du gaz sulfureux est égal à 7^{Cal}, 95, et 2(L + S) est égal à 15^{Cal}, 90. Il en résulte que la réaction ne pourrait être réversible qu'au-dessous de -8°, mais à cette température la réaction ne se produit plus ; il y a donc irréversibilité, et à 125° il serait impossible, quelle que soit la pression, de combiner le gaz sulfureux avec le soufre et le sulfate pour engendrer du tétrathionate.

Le cyanure de potassium chauffé fond facilement, tandis que le cyanate peut exister à l'état solide jusqu'à des températures fort élevées :

$$2\,G\,Az\,K_{Eq.}+O^2_{\,gaz}=2\,GO\,Az\,K_{sot}+150^{\,Gal}.$$

L'oxygène devra se fixer facilement sur le cyanure, comme l'indique l'expérience. Au contraire, on n'a jamais pu constater la réaction inverse, la dissociation du cyanate en cyanure et oxygène. En négligeant la variation de la chaleur de réaction avec la température, on arriverait à

$$\frac{150}{0^{\log 1}, 06} = 2500^{\circ} \text{ abs.},$$

c'est-à-dire à 2000° environ pour la température normale de dissociation.

La zone de réversibilité pratique correspond, comme on le voit, à des températures extrêmement élevées.

PASSAGE D'UNE COURBE Q A UNE COURBE Y.

Quand un corps solide faisant partie d'un système a et situé dans le premier membre de l'équation vient à fondre, la courbe de dissociation a est alors remplacée par une courbe y, ayant, comme point commun avec la première, le point de fusion du corps. Inversement, quand la tempé-

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE CERTAINES RÉACTIONS. 119

rature s'abaisse et que le corps liquide se solidifie, on passe d'une courbe y à une courbe a.

M. Le Chatelier (1) a déja étudié ce passage dans le cas de l'hydrate de chlore; il a montré que le remplacement de l'eau liquide par la glace, dans le système en équilibre, avait pour but de donner une nouvelle courbe de dissociation plus inclinée sur l'axe des températures que la première.

Roozeboom (*), qui a effectué plus tard des mesures de dissociation de l'hydrate de chlore avec l'rau liquide et l'eau solide; a donné des nombres qui peuvent être utilisés pour calculer, par exemple, la température normale de dissociation du système où intervient la glace :

$$Cl_{gas}^2 + 6H^2O_{sol} \le Cl_{1}.6H^4O_{sol}$$

D'après Roozeboom, ces deux courbes se coupent à — 0°, 2 η. Au-dessus de ce point doit commencer une courbe γ entièrement déterminée soit par la connaissance du point triple, soit par la connaissance de la chaleur dégagée dans la réaction.

Les courbes de M. Le Chatelier et de Roozeboom ont donné 17^{Cal}, 4 et 17^{Cal}, 8 comme chaleurs de réaction. En prenant la moyenne, nous aurons 17^{Cal}, 6. Je préfère ce nombre à la valeur 18^{Cal}, 3 admise par M. de Forcrand, à cause de la solubilité du chlore, qui, comme je l'ai fait remarquer, a pour effet d'augmenter la valeur de Q:

$$Cl_{gas}^2 + 6H^2O_{liq} \stackrel{\sim}{\sim} Cl_{-6}^2 H^2O_{sol} + t7^{Cal}, 6,$$

 $Cl_{gas}^2 - 6H^2O_{sol} \stackrel{\sim}{\sim} Cl_{-6}^2 H^2O_{sol} + g^{Gal}, 2.$

La chaleur de réaction dans le second cas est diminuée de six fois la valeur de fusion de la glace, soit 6×1^{Cat} , 4.

¹⁾ Recherches sur les équilibres, p. 159

^{.)} Recueil des Trav. chim. des Pays-Bas. t. IV, p. 69.

On déduit de là la température normale de dissociation du système solide :

$$\frac{9.2}{0.032} = 287^{\circ}.5$$
 ou $14^{\circ}.5$ C.

Avec 180al, 3 on aurait obtenu =+ 36°.

On peut, d'autre part, utiliser les tensions du système solide mesurées par Roozeboom pour évaluer la température qui correspondrait à 760.

Comparons, pour cela, un point de cette courbe avec un point correspondant de la courbe Zn Cl².2 Az H³, soit à 222^{mm} de pression.

Les températures correspondantes sont respectivement 335° et 271° pour Zn Cl². 2 Az H³ et l'hydrate de chlore, ce qui entraîne pour R la valeur 1, 236.

La température normale pour le chlorure est 362,7; elle est donc pour l'hydrate $\frac{362,7}{1,236} = 293,4$, soit 20°, 4 C.

La concordance est aussi grande que possible, étant donné le degré de précision que comportent de semblables relations.

Si même j'avais adopté pour Q la moyenne des trois valeurs 17,4, 17,8 et 18,3, soit 17,8, j'aurais obtenu 20°,7.

M. Villard n'a pas étudié les courbes d'équilibre de ses hydrates gazeux en présence de la phase glace; le protoxyde d'azote, dit-il, ne se combinant pas à la glace. Il y a là certainement un frottement qui doit disparaître dans des conditions convenables. Quoi qu'il en soit, on peut déterminer cette courbe a priori par deux méthodes différentes: 1° en faisant usage de la chaleur de réaction; 2° en tenant compte d'une donnée expérimentale fournie par M. Villard, la tension de dissociation de l'hydrate en présence de l'eau liquide à la température zéro. Il est certain que le point commun à ces deux courbes devra être

au-dessous de zéro, mais peu éloigné de cette tempéra ture. La courbe α du second système se trouve déterminée par la connaissance de ce point qui lui appartient.

J'ai voulu montrer que ces deux façons de procéder donnaient la même courbe et, par conséquent, la même

température normale de dissociation.

Si l'on adopte la chaleur de réaction 16^{Cal}, 29 déduite de la formule de Clapeyron pour l'hydrate d'oxyde azoteux,

on en déduit pour le système à partir de l'eau solide

et pour la température de dissociation sous la pression atmosphérique

$$\frac{7.89}{34} = 246^{\circ}$$
 abs.

D'autre part, l'hydrate azoteux en présence d'eau liquide possède à ou une pression de gate, 5 — 722 cm; en utilisant la courbe de dissociation de AzH*Cl.3 AzH3, j'ai déterminé par tâtonnement la température qui donne cette pression : elle est égale à 300°.

La comparaison donne

$$R = \frac{300}{273} = 1,100.$$

Comme la température normale pour le chlore est de 267°, 6, on en déduit, pour T, 243° absolus.

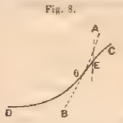
Nous avons trouvé précédemment 246°. Il y a une concordance aussi parfaite que possible en utilisant deux points de départ très dissérents : d'une part, la chaleur de fusion de la glace et la chaleur de réaction à partir de l'eau liquide, et, d'autre part, un point de la courbe de la dissociation du premier système. J'ai fait les mêmes calculs avec l'hydrate carbonique. La chalcur de réaction avec la phase cau liquide est de 16^{Cal} , 16; avec la phase cau solide, elle sera de

et la température normale de dissociation sera donc, dans ce cas, de 242°, 5 absolus.

D'autre part, M. Villard a trouvé à o° une pression de dissociation de 12^{atm} , 7 pour le système liquide. La courbe atteint cette pression à 303° . On en déduit R = 1,110, et, par suite, T = $\frac{267.6}{1,11}$ = 241° , nombre concordant avec le précédent.

RÉACTIONS DANS LESQUELLES ON FAIT INTERVENIR DE FORTES PRESSIONS.

Considérons une réaction formant un système monovariant avec intervention d'un seul gaz. Si la courbe de dissociation AB rencontre la courbe de vaporisation du gaz DC, comme l'indique la figure, on voit que, aux tem-



pératures supérieures à celles du point θ , la réaction n'est plus réversible; elle ne peut se produire que dans le sens de la mise en liberté du gaz :

123

CONDITIONS DE POSSIBILITÉ DE GERTAINES RÉACTIONS.

Est-il possible cependant de réaliser la combinaison dans le sens

$$A_{gaz} - B + \ldots + C \rightarrow A' + B' + \ldots + C'$$

en faisant intervenir non plus le gaz A, mais le liquide A suffisamment comprimé?

Quand on comprime le liquide A, sa tension maxima augmente avec la pression; on conçoit donc que, par une pression suffisante à une température $\theta + \varepsilon$, il soit possible d'augmenter suffisamment la tension maxima pour qu'elle devienne supérieure à la pression de dissociation. A partir de ce moment, la combinaison deviendra possible.

J'en citerai un exemple. M. Villard (¹) a montré que la courbe de dissociation de Az²O.6H²O coupait la courbe des tensions maxima de l'oxyde azoteux à —12° avec une pression commune de 41° atm, 33; il a pu conserver l'hydrate au-dessus de 12° en le comprimant suffisamment en présence de protoxyde liquide. Les températures de décomposition augmentent alors avec la pression, comme l'a reconnu M. Villard:

Température	Pression
de décomposition.	du gaz liquide.
0	aim
12,9	100
13,6	1 6 0
14,0	200
14,2	250

Je montrerai, dans un Mémoire prochain, quelles sont alors les conditions imposées pour la possibilité de la réaction.

Que

it d.

d.

an-

et. Die

D-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7º série, t. M, 1897, p. 328.

Remarque. — Les variations d'entropie pour les systèmes monovariants étudiés, avec production d'un seul gaz, sont les suivantes : $t^{\circ} \frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o32 pour les systèmes ne contenant que des corps solides ; $2^{\circ} \frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o22 pour les systèmes qui contiennent un liquide dans le système initial se dissociant, et $3^{\circ} \frac{Q}{T} = o^{Cal}$, o60 pour les systèmes se dissociant avec production d'un liquide à côté des corps solides et du gaz.

La deuxième et la troisième variation d'entropic sont sensiblement les deux tiers et le double de la première. Ces rapports simples sont-ils accidentels on bien sont-ils imposés par la nature des phénomènes? C'est un point qu'une étude plus approfondie permettra sans doute de résoudre.

Une autre remarque s'impose. La condition de réversibilité des réactions, au moins dans une certaine zone de température, se traduit dans les deux premiers cas par les inégalités

$$Q > L + S,$$

 $Q > L.$

On voit qu'elles se ramènent toutes deux à écrire que le système envisagé avec tous les corps à l'état solide doit être exothermique dans le sens de la combinaison du gaz. On retrouve ici la chaleur chimique envisagée par Berthelot, dont le signe positif entraîne la possibilité de la réaction.

Dans le cours fait au Gollège de France, en 1903-1904, sur les conditions de possibilité d'une réaction, j'avais examiné des systèmes polyvariants et considéré comme comparables tous ceux pour lesquels la loi d'équilibre isothermique est la même. J'y faisais d'ailleurs allusion dans une Note publiée aux Comptes rendus (1). L'examen des données expérimentales fournies par quelques observateurs paraissait en accord avec cette correspondance, mais des études plus approfondies laissent prévoir que les choses sont, sans doute, plus complexes.

L'étude de ces systèmes polyvariants sera traitée dans un prochain Mémoire.

Je ne veux pas terminer ce travail préliminaire sur la Mécanique chimique sans évoquer le souvenir du maître regretté auquel j'étais lié par de vifs sentiments d'admiration et de reconnaissance. C'est grâce à lui que j'ai pu exposer publiquement, dans sa chaire du Collège de France, les quelques idées qui viennent d'être développées (2).

ÉTUDES RÉFRACTOMÉTRIQUES DE QUELQUES DÉRIVÉS DU METHANE DANS LESQUELS DEUX ET TROIS ATOMES D'HYDROGÈNE SONT REMPLACÉS PAR DES RADICALX NEGATIFS:

PAR MM. A. HALLER ET P.-TH. MULLER.

On sait, depuis longtemps, que les procédés les plus simples et les plus réguliers de synthèse de certaines molécules organiques ne suffisent pas pour qu'on soit en droit d'assigner à ces dernières une constitution en harmonic avec les corps et les réactions mis en jeu.

L'adoption universelle des termes de tautomérie, de desmotropie, de transposition moléculaire, imaginés

⁽¹⁾ T. CXL, 1905, p. 513,

⁽³⁾ Mémoire donné aux Annales en août 1907.

pour traduire les phénomènes observés dans l'élaboration d'un grand nombre de composés, atteste suffisamment tout l'intérêt qu'ils ont provoqué et toute l'importance qu'on y attache.

Pour nous borner aux exemples qui font l'objet de cette étude (†), nous rappellerons simplement que l'introduction du cyanogène dans quelques molécules organiques comme le camphre, les éthers acylacétiques, etc., en traitant leurs dérivés sodés par du chlorure de cyanogène, permettait, dans une certaine mesure, d'assigner aux nouveaux composés les formules

formules qui en font des dérivés méthiniques.

D'autres synthèses de ces dernières molécules, notamment celles qui consistent à les produire, soit par double décomposition entre les éthers α-chlorés des éthers acylacétiques et le cyanure de potassium (²), soit en faisant réagir les chlorures acides sur les éthers cyanacétiques sodés (³), viennent encore à l'appui de la constitution que nous leur avons attribuée primitivement :

et A. Hallen, Comptes rendus, t. LXXXVII, p. 343. A. HALLER et A. Held, Comptes rendus, t. XCV, p. 235, et Ann. Ch. et Phys., 6 séric, t. XVII, p. 222.

⁽²⁾ A. Hallen et A. Held, Comptes rendus, t. CIX, p. 1625, et Ann. Chim. et Phys., loc. cit., p. 237.

⁽³⁾ A. HALLER et A. BELD, Comptes rendus, t. CV, p. 115, et Ann. Chim. et Phys., loc. cit., p. 1/1.

L'allure spéciale, vis-à-vis des réactifs, de quelques dérivés obtenus avec ces molécules, a toutefois modifié nos vues concernant leur constitution dans certains milieux.

Ainsi, quand ou traite le camphre cyanosodé par de l'iodure de méthyle (1), on obtient un mélange de deux dérivés dont l'un cède facilement le méthyle, sous la forme de chlorure, quand on le traite par de l'acide chlorhydrique, tandis que l'autre résiste à l'action de cet acide. Cette propriété ajoutée à d'autres nous a conduits à assigner à ces deux isomères les formules

$$C_{\delta}H_{\mathcal{O}} \underset{CO}{\underbrace{C_{\mathcal{O}}}} C_{\mathcal{O}} = G_{\mathcal{O}} = G_{\mathcal{O}} \underset{CO}{\underbrace{C_{\mathcal{O}}}} C_{\mathcal{O}} G_{\mathcal{O}}.$$

Le premier dérive d'un camphre evanosodé,

$$C^{\alpha}H^{\alpha\beta} \underset{GO}{\overset{G\,N_{\alpha}\,G\,N}{<}}.$$

alors que le second se rattache à

Le camphre cyanosodé pourrait donc affecter deux formes tautomères.

Une observation du même genre, suns toutefois être aussi caractéristique, a été faite avec les sels d'argent des éthers acyleyanacétiques. Soumis à l'action des iodures alcooliques (2) ou des chlorures acides (3), ces sels donnent

^(*) A HALLER, Comptex rondus, t. CAV, p. 98, et t. CXAXVI, p. 788.

A HALLER et J. Minaviv, Comptes rendus, t. CXVIII, p. 696

⁽²⁾ A HALLER et G. Brane, Comptes rendus, 1 GXAX, p 1221.

^(*) E. Schmidt, Thèse de Doctoral és Sciences, Paris, 1907, p. 10 et suivantes.

naissance aux composés

véritables dérivés énoliques de ces éthers. Ils en ont d'ailleurs toutes les propriétés.

Il semblerait donc que la première de ces molécules puisse affecter, tout au moins à l'état de combinaison avec le sodium, deux formes : une forme cétonique et une forme énolique.

Quant aux éthers acylcyanacétiques, il est probable que dans certaines conditions ils peuvent aussi prendre les deux formes isomères, bien que jusqu'à présent nous n'ayons pu obtenir que des dérivés de la forme énolique.

Les quelques exemples qui précèdent nous montrent qu'au cours des traitements auxquels ces molécules sont soumises, elles peuvent subir des tautomérisations qu'on peut nettement déceler par nos méthodes chimiques.

Mais aucune de ces méthodes ne nous permet de savoir si, à l'état libre, à l'état statique, ces composés affectent l'une ou l'autre forme ou les deux à la fois.

Acidité des composés méthéniques et méthiniques (°). Leur pouvoir réfringent moléculaire. — L'un de nous a montré par de nombreux exemples (2) combien l'acidité de certaines molécules pouvait être accrue par l'introduction de radicaux dits négatifs.

Une façon très générale de déceler l'acidité d'une substance peu acide est d'isoler l'un de ses sels, par exemple

1. XVII, p. 237

⁽¹⁾ Bien que ces acides donnent naissance à des derivés de substitutions énoliques, nous n'en conservons pas moins la dénomination d'acides methéniques et méthiniques pour les distinguer des acides carboxylés. (1) A. Haller, Ann. Chim. et Phys., 6° série, t. XVI, p. 403;

le sel de sodium à l'état solide. Mais l'existence du sel ne nous renseigne aucunement sur le degré d'acidité ou, comme on dit souvent, sur la force de l'acide.

Seules les méthodes physico-chimiques sont ici capables de pous tirer d'affaire.

C'est ainsi que l'un de nous, en collaboration avec M. A. Guntz('), a montré que les chaleurs de neutralisation des acides méthiniques qui renferment les groupements éthers cyanomalonique, acéto- et benzoyleyanacétiques, par la baryte et la soude, sont du même ordre de grandeur que celles de l'acide chlorhydrique, pour le premier, et que celles des acides formique, acétique et tartrique pour les seconds.

D'autre part, M. Guinchant (2) a étudié un grand nombre des mêmes dérivés cyanés à l'aide de la conductibilité électrique, en solution aqueuse, et il a trouvé que les composés méthiniques sont beaucoup plus forts que les méthéniques.

La constante d'affinité de l'éther cyanomalonique s'élève notamment à 3,7.10⁻², ce qui montre que cet acide est comparable à l'acide chlorhydrique; son sel sodique est très stable dans l'eau.

Au contraire, certains composés méthéniques ont une acidité extrêmement faible et leurs sels de sodium subissent au sein de l'eau une hydrolyse considérable.

L'existence du caractère acide fait surgir d'autres questions. Nous devons distinguer, en solution, entre la molécule neutre, non ionisée, et la molécule ionisée. La formule exprime certainement la constitution de la molécule neutre qui nous montre les atomes d'hydrogène typiques liés au carbone.

^{(&#}x27;) A. HALLER et A. GUNTZ, Complex rendus, t. CVI, p. 1473.

⁽¹⁾ GUINGHANT. Thèse de la Faculté des Sciences de Paris, 1897,

Mais, dans la molécule dissociée, l'anion conserve-t-il la même constitution? N'y a-t-il pas de transposition moléculaire dans laquelle l'hydrogène acide ira se fixer près de l'atome plus négatif de l'oxygène on même de l'azote?

Le problème ne peut guère se résoudre à l'aide des procédés de la Chimie pure, obligée de se servir de certains réactifs et de provoquer des réactions, si minimes soientelles. Or, on sait que la tautomérie est produite par des quantités souvent très faibles de substances ajoutées qui agissent en véritables catalysateurs, ou bien se fixent définitivement en donnant un état final caractéristique de l'équilibre actuel, et souvent incapable de nous renseigner sur l'état initial.

lci encore les méthodes physico-chimiques sont tout indiquées; elles permettent fréquemment d'étudier le corps à l'état pur, s'il est liquide, et dans tous les cas il suffit d'avoir recours à un dissolvant qu'on peut varier pour déterminer son influence. Ce sont ces motifs qui nous ont engagés à entreprendre l'étude optique des dérivés cyanés.

Dans la première Partie de notre travail nous indiquons la réfraction et la dispersion moléculaire de nos substances, et nous comparons ces valeurs expérimentales avec les nombres calculés au moyen des modules de Brühl pour la raie a et la dispersion, de Conrady pour la raie D. Il ne faut pas perdre de vue que ces modules ont été déterminés à l'aide d'un certain nombre de molécules relativement simples, c'est-à-dire ne contenant pas deux ou plusieurs radicaux négatifs différents. Avec ces réserves il résulte des Tableaux de Brühl que la réfraction moléculaire d'un composé énolique [— C(OH): C <] dépasse celle d'un composé cétonique [— CO— CH <] de 1,01 pour la raie x et de 0,94 pour la raie D. La dispersion moléculaire

(My Mar des corps énoliques est également plus grande; différence 0, 16.

Les Tableaux I et l bis résument les premières expériences. Elles portent sur dix substances dont six ont été examinées à l'état liquide et quatre en dissolution dans le toluène. Ce dissolvant ne semble pas modifier la constitution des corps qu'on y dissont; nous l'avons du reste vérifié en étudiant deux de nos substances sous la forme liquide et sous la forme dissonte; on voit que les divergences ne sont pas considérables. Si d'ailleurs on compare les corps dissous entre eux, on trouve qu'ils sont bien les homologues les uns des autres. Par exemple, pour la raie D, l'incrément moyen CH² est donné par les nombres suivants, en prenant comme terme de comparaison l'acétyleyanacé-

tate de méthyle CH*CO.CH - CO2CH2:

L'incrément normal est 4,60.

La comparaison est tout aussi favorable pour les corps liquides, à la condition de faire deux groupes, l'un comprenant les trois substances qui renferment le radical méthyle, l'autre les trois substances qui ne contiennent pas ce radical.

TABLEAU I.

	133			A. H	ALLEI	ET	PT)	и. ж	ULLEC	1.			
2,4	0,2312	2 4	1, 1948	ж я	1,1505	1, 1780	1,4789	1,4782	1,5167	1,1857	1,3161	1,7166	
œž.	1,5074	1,5072	1,4871	1,5062	1,4816	1,4697	1,4706	0,2646	1,5068	1,455%	1, 1063	1, 7067	
D.	1,4959	1, 1958	1,4763	1,4948	0,2417	1,4603	1,4614	1,4606	1,4954	1,4676	1,6919	1, 1955	
a [†]	0,2397	1, 1914	1,4723	1,4908	6995,1	1,4567	0,2583	1,4570	1,4910	1,4630	\$0692,0	1,4910	
Z	0,2483	0,2,93	*	0,4952	2	*	=	۶	0,2482	Ŕ	7. 24g7	P. Spe to	
die.	0.8751	0,8733	1,0933	0,8840	1,1107	1,0762	1950.1	1,0042	0,8746	1,0328	0,8743	\$ _\$z'o 6088'0	
p('').	4,0012	4,4166	liquide	9,4678	liquide	Id.	īā.	.p.	4,7948	liquide	5,6257	6,3758	
	CIP CO.CH(GN).COOCH2	CHEATO, CHACN), GOOGHS	n C'H', CO, CH (CN), COO CH ³	Ed	CII3, CO, CH, CN, COO G'H5,	CTHS, CO., CH. CN., COO CTHF	n G117, CO, CH(CN), COO C2 H5	150-C#H7,CO,CH(GN),GOOG*W	CHP. GO. CH (CN), COO CHF	Olly 00, CH(CN), COO C's H ¹¹ ,	Id	(3415, 0, CO, CHS, CO - CH(CN)	GH*,0,C6

TABLEAU I bis.

		M.			Mp.		W.	M.	7	=	ı
		Cale.			Calc.	ı	ı	ı		3	
	Trouvé.	Frouvé. (dnol).	Diff.	Trouvé, (énol). Diff.	(foug)	Diff.	Trouvé.	Trouvé, Trouvé, Trouvé, (daol), Diff.	Trouvé.	(cool).	Diff.
CH2, CO. CH(CN), COO CH3,	33,80	19.28	1.39	34.13	32,62	1,31	34.83	35,43	1,63	0,92 0,71	0,71
C*III. CO. CH (CN). COO CHP	38,32	86.98	1,34	38.6	37,22	1,12	39.41	es	2		
A CHT. CO. CHICN).COO CH2	.43,30	41,35	1,75	13,62	41,82	08,1	.14,46	15,22	1,92	1,14	81.0
1d	16.53	41.55	1,36	43,26	41,83	1,45	44,13	2	3	1,14	a
CH*. CO. CH (CN), COO C*H*	38,72	36,98	1,74	39.01	37.78 E	621	39.76	40,38	1,66	_	0.63
GHP, CO. CH (CN), COO CP R4	42,74	\$1,55	61.1	13,03	11,82	1,21	43,78	46.47	3 1 2		50.0
n C+H2, CO, CH (CN), COO C+H4	47,26	16,12	1,14	47.58	46.43	1,13	48,40	19,13	1,87	1,25	0,61
iso-C+1F; CO.CH(CN), COO C+H4.	17 28 17 28	46,12	1,16	47,60	46,43	1.17	48,42	49.16	1,88	1,25	0,63
CH*, CO. CH(CN), COO C*II*	43,25	41,55	1,70	43.37	11.83	14.7.5	44,45	45.25	1,99	1.14	0,85
CIP. CO. CII CNJ. COO CSH"	52,62	50,70	1,92	52,99	51,03	1,96	16,55	36.7	2,12	1,345	9-10
Ed	32,25	50,70	1,55	52,63	51,03	1,60	53,61	36,43	3, 40	1,36	18,0
C+H+, O,CO,CH+, CO,CH(CN),	54,12	54,47	1,65	54,63	52,90	1.72	55,36	56,32	2,20	1,39	0,81
CHR O.CO			-			1					
2											
Moyennes des différences (énols)	es (énol	8)	61-50			1,56					2,70
Ř	otés)	(eċto)	2,30			00 00 00					99 '11

Exemple. — Difference entre l'acétyloyanacétate d'amyle et

$$\begin{cases} n \text{ C*H}^2.\text{CO.cH} = \text{CO*CH}^2 \\ 4,68 \times 2 \end{cases} \begin{cases} \text{cH*.co.cH} = \text{CO*C*H*} \\ 4,66 \times 3 \end{cases}$$

Différence entre le propionyleyanacétate d'éthyle et

$$\begin{cases} c^{y}H^{z}, co.cH = co^{y}c^{y}H^{z} & \text{i.e. } c^{y}H^{z}, co.cH, co^{y}c^{y}H^{z} \\ 4.57 & 4.57 \end{cases}$$

La concordance est moins bonne entre les corps méthylés et les non méthylés.

Exemple. — Différence entre le propionyleyanacétate d'éthyle et

Malgré cette divergence, il nous paraît légitime d'affirme que toutes ces substances se comportent à peu près de la même manière au point de vue optique, c'est-à-dire qu'elles sont bâties sur le même type, qu'elles possèdent la même constitution. Nous y reviendrons plus loin.

En se reportant à notre Tableau, on constate que les nombres se rapprochent plus de ceux qu'on calcule avec la forme énolique que de ceux qu'exigerait la forme cétonique. Cependant il est impossible de ne pas être frappé de l'écart considérable qui sépare l'expérience de la théorie (énol) et qui est même plus grand que celui qui devrait exister entre les deux formes cétone et énol. L'accumulation de radicaux négatifs ne suffit pas pour rendre compte, à elle seule, de divergences aussi

TABLEAU II.

	:	id.	1. D. O	i.	eć.	n.	i	ž.
CN COOCERE	9 00.	lienide	1 0035	29	1 1,3801 1,3821 1,3872 1,3915	1,3841	1,3872	1,3915
	1	To a large	1 2 2 2 2		10,2309	0,2340	0, 134,	0,2371
CA = CO COOCHS	4,5	100	STATE OF	2000	1.1872	1,4916	1,5028	1 31.86
		110/10	Par Salar	' I d'y t I	1 0,1978	0, 1997	8107,0	3500,0
NO CONTRACT OF THE PROPERTY OF	*5	1	5) 40 0	23.80	1 1,4892	1,4936	1,5051	1,5152
COOC+H2	2	11/101/	010	72110	98900	0,2660	0, 4,718	6, 1773
OC:11:0								

TABLEAU II bis.

	M.	N.			Mo.					1
	Trouse.	Calc.	Diff.	Tround.	Trouwe, Calc. Diff.	Diff.	Mp	M.,	Trouvé. Cale	13
COO C* H1	32,86	29,13	0,73	22.97	22,39	69,0	23.25	23,47		0
CN.CO - COO CH3 22,35 22,26 0,09	22,35	22,26	60,00	22,53 22,17 0,06	22, 17	90'0	22,80	22,98	0,63 0,13	Ö
$CH^{3}-C=C\begin{pmatrix} CA \\ COOC(8Hs^{3}) & \{8,23,46,27,1,96,48,67,46,59,3,08,49,74,50,72,2,49,1,24\}$	18,23	46,27	1,96	48,67	46,59	20° %	19,74	30,72	07.4	-
OC#H*										

notables (en moyenne 1,54 par rapport à la forme énolique et 2,48 par rapport à la forme cétonique).

Les Tableaux II et II bis nous montrent, en effet, que l'éther cyanocarbonique CN.CO²C²H⁵ ne présente qu'une différence de 0,68; l'éther méthylé cyanoxalique CN.CO.CO²CH³ est même presque normal en solution toluénique. Par contre, nous constatons chez l'éther a- cyano-3-oxycrotonique (1),

$$CH_3 - C = C \left\langle \begin{array}{c} CO \ OC_2 H_2 \\ CN \end{array} \right\rangle$$

dans le même dissolvant, des différences beaucoup plus grandes, 2,08, par rapport à l'énol normal.

Une conclusion s'impose, c'est que les corps du Tableau I sont, à l'état pur ou en solution dans le toluène, des mélanges, en équilible stable, de cétone et d'énol (2). Seule la présence d'une double liaison, à côté de radicaux négatifs, peut expliquer de pareils écarts. Nous aurions ainsi l'équilibre

$$CH^{2} - CO - CH - CO^{1}C^{2}H^{2} \Leftrightarrow CH^{2} - C = C - CO^{2}C^{2}H^{2}.$$

Nos conclusions s'appliquent aussi à l'éther cyanomalonique,

$$CN = CH \left\langle \begin{array}{c} CO_2 C_2 H_2 \\ CO_3 C_3 H_3 \end{array} \right.$$

(différence 0,81), tandis que les dérivés méthylé, éthylé

⁽¹⁾ HALLER, Complex rendus, t. CXXX, 1900, p. 1224.

⁽²⁾ Un de nos échantillons d'éther acétyleyanacétique possédait, au bout de 2 ans, la même réfraction que le produit primitif, fraichement distille.

<u>.</u>	
LEAU	
TAB	

	di".	ä	D.	പ്.	÷
CN — CH \ COO C2 H5	1,0931	{ 1,4240 { 0,2334	1,4263	1,4316	1,4362
$GN - G = (COO G^2H^3)^3$	1,0695	1,4209	1,4232	1,4282	1,4324
$GN - G = (COO G^2H^4)^2$	1,0521	1,4245	1,4267	1,4319	1,4363
$CN - C = (COO G^2 H^3)^3$	1,0332	1,4269	1,4291	1,4343	1,4388

ÉTUDES RÉFRACTOMÉTRIQUES.

TABLEAU III bis.

HALI	LER	ET	PTI	i. Mit	LLER.	•
	Diff.	0,08	0,02	6,04	0,05	
N.	Calc.	1,07 0,99 0,08	1,12 1,10 0,02	1,25 1,21 0,04	1,34	
$\frac{M_T-M_{g_T}}{1}$	Trouvé.	1,07	1,12		57,76 1,37 1,3% 0,05	
	M	\$4,36	48,30	52,96	57,76	
	M _p .	43,86	47,89	52,50	57,25	
ı	Diff.	0,81	0,23	0,17	0,28	
M _b .	Trouvé. Calc. Diff.	43,38 42,57 0,81	47,17	51,77	56,65 56,37 0,28	
	-			51,0 77,15 Ag, 15	56,65	
	Diff.	06,0	15.0	0,37	0,48	
M_{α} .	Calc.	42,20	(16,77	51,34	19,66	
	Trouvé. Calc. Diff.	43,19	61,13	51,71	56,39	
		$CN - CH = (COO C^{2}H^{6})^{2}$ (3), 19 (2, 20 0, 99	$CN - C = (COO C^2H^6)^2 (7,18 46,77 0,41 CH3)$	$CN = (COO C^2 H^2)^2 \dots 51,71 = 51,34 = 0,37$	$CN - C = (COO C^2 H^2)^3 \dots G_1 G_2 G_2 G_1 G_4 48$	(Ja H.;

et propylé de ce corps sont sensiblement normaux (Tableaux III et III bis).

Les faits suivants viennent à l'appui de notre manière de voir.

Les Tableaux IV et IV bis contiennent les données optiques relatives à un certain nombre de substances dissoutes dans l'alcool absolu.

On voit que ce dissolvant n'altère aucunement les réfractions moléculaires des éthers cyanacétique et malonique et du malonitrile, c'est-à-dire des corps qui sont optiquement normaux à l'état liquide pur (1). Nous pouvons joindre à ces substances les éthers acétylacétiques et le camphocarbonate de méthyle étudiés par Brühl et Schröder (2).

La réfraction moléculaire d'aneun de ces corps n'est modifiée par le dissolvant alcool. Ce sont d'ailleurs tous, sauf l'éther camphocarbonique, des composés méthéniques (*), c'est-à-dire renfermant un CH2 compris entre les radicaux négatifs (CO on CN). Les éthers propionyleyanacétique et cyanomalonique sont, au contraire, fortement influencés par l'alcool. Nous résumons cidessous leur allure optique.

	Ma
Éther propionyloyanacétique, à l'état pur liquide ,	13,03
1d., en solution dans l'alcool absolu	44,00
Id., calculé pour la forme énolique	
Ether cyanomalonique, à l'état pur	
Id. en solution dans l'alcool	35.23
Id., calcule pour la forme énolique.	43.51

L'alcool exalte la réfraction moléculaire de près d'une

[.] Voir Buent. Z. physik. Ch., t NVI, 1896. p 7210 et fit

BRUIL et Schnoben, Z. physik. Ch., 1 Ll. 1903, p. 121 et 524

HALLER, Complex rendus 1, CAN, 1895, p. 2193,

TABLEAU IV.

Solutions dans l'alcool absolu.

	τ,	· <i>d</i>	d:	ż	सं	Ď.	÷
4. CN — CH*. GOO G*H*	25°°	4,1770	0,7953	0,2940	1,3597	1,3614	1,3692
2. CN - CH COOC's H's	30	7,6169	0,8076	0,3325	1,3638	1,3656	1,3734
3. C ² H ⁵ CO - CII - COO G ² H ⁵	20	5,2626	0,8020	0,2498	1,3643	1,3661	1,3742
4. CH ² /COO C ² H ⁵ /COO C ² H	35	6,8151	0,8001	0,3408	1,3605	1,3623	1,3702
3. CN — CH3 — CN	30	4,5366	0,8013	9055,0	\ 1,3619 \ 0,2361	1,3637	1,3715
6. $G_9H_{14} < G_0$	25	3,0842	0,7928	0,1381	1,3609	1,3627	1,3704

TABLEAU IV bis.

N.	le. Diff.	36,76 26,71 negh, 26,84 26,89 negl. 37,11 0,65 0,63 negl.	44,08 42,20 1,88 14,23 42,57 1,66 61,18 1,10 0,99 0,11	CN CONTRACTOR OF THE SERVICE OF S	ig 0.29	4. CH ² ChO ² 118	48, 48, 40 48, 08 0, 82 49, 18 48, 63 0, 55 50, 17 1, 37 1, 13 0, 24
$M_s - M_s$	ن ن	9'0	6.0	-	0,0	0,3	3
	Troub	0,65	1,10	1.67	. 18	0,46	1,3
	My	37,18	61,18	15.55	30,00	15,09	50,47
	Did.	négl.	1,66	20. 120	negl.	nėgl.	0,55
Ms.	Cale.	26,39	42,57	1 68 19	38.06	5,73	18,63
	Trouve.	26,84	14,23	00 55	11 PO	15,67	49,18
	Did.	négh.	1,90	6	2 y ch	négl.	0,83
E.	Calc.	26,71	42,20	1) 88 (1)	7	15,65	48,08
	Trouvé.	96,76	80155		2000	15,38	06.84
		:	:	× 100	: :		
				500	יים מעי		
		C. Ha	0 C×1	CN			6
		000	009/			10*14 (* (CH -
		1. CN.CH*, COO C2 H8	2 CN - CH COOCYHS		777	0/1	6. Calling CH - CN
		CN	CN		ت د	3 5	్ఫి

(1) Nombre calcule pour la formule énolique.

noité. En d'autres termes, l'equilibre entre la forme connique et la forme énolique se déplace en solution alcoolique du côté énolique.

Les composés acylcyanacétiques qui présentent cet équilibre sont des molécules méthiniques, c'est-à-dire renfermant sous la forme ordinaire un CH entouré de radicaux négatifs (CN et CO). Parmi ces radicaux. I'm d'eux. CN, est particulièrement actif. Introduit dans les molécules acides, il exalte leur acidité, bien plus que Cl ou Br, c'est-à-dire il augmente la conductibilité électrique. En fait, tandis que les dérivés méthéniques, en CH2, sont optiquement normaux et ne conduisent pas le courant en solution aqueuse, les éthers acylcyanacétiques et cyanomaloniques sont de véritables acides, ainsi que l'a démontré M. Guinchaut (1). Nous avons dont affaire, tant pour le corps pur liquide que pour ses solutions dans le toluène, l'eau ou l'alcool, à un équilibre qui dépend de la nature du dissolvant.

$$CH^{2} = CO = CH = CO^{2}C^{2}H^{2} \Leftrightarrow CH^{2} = C = C = CO^{2}C^{2}H^{2},$$

OH

et, quand le dissolvant permet à la molécule de s'ioniser, c'est la forme énolique qui fournit les ions et qui est en équilibre avec eux.

Malgré l'analogie entre les dérivés acyleyanacétiques que nous venons d'étudier, la constante de l'équilibre ne saurait être identique pour chacun d'eux; nous nous rendons compte ainsi des différences d'homologie observées et qui atteignent leur maximum pour le butyryl cyanacétate d'éthyle comparé à l'acétyleyanacétate d'amyle pour Tableau I bus).

^() GUINGHANT, These, 1897, p. 121.

Si nous considérons les exaltations fournies par la molécule énolisée,

(au sein du toluène), comme répondant au maximum de nos corps méthiniques cyanés, nous pouvons calculer à peu près la proportion de substance énolisée que renferment, en moyenne, les corps du Tableau I. On trouve ainsi:

Au moyen de la raie
$$x(1)$$
 . $\frac{2,50}{1,96+1,01} = 0.84$

Au moyen de la raie D..... $\frac{\lambda, 18}{2,08+0.94} = 0.82$

Au moyen de la dispersion... $\frac{0.88}{1,25+0.16} = 0.61$

soit, en moyenne, 75 pour 100 d'énol dans nos éthers scyleyanacétiques purs ou dissous dans le toluène.

La rédaction de ce Mémoire était achevée quand parurent les deux publications de Brühl (2) sur les effets optiques des radicaux non saturés. M. Brühl ne partage pas notre manière de voir, relative à l'influence des radicaux négatifs; pour lui les exaltations sont dues au voisinage de la double liaison et de groupements non saturés. Sans vouloir répondre ici à M. Brühl, il nous semble que ce savant pousse beaucoup trop loin la généralisation; il est amené ainsi à attribuer le caractère non saturé à des groupements tels que OH, CN, NH², NO² (1).

⁽¹⁾ Le denominateur represente l'écart de la molécule type (a-cyano-3-ethoxycrotonate d'éthyle) par rapport a la forme cetonique.

^(*) BRÜHL, Berichte, t. ML, 1907, p. 878 et 1153. (*) Voir Michael, Ber., t. ML1, 1908, p. 927

Il résulte de ce présent travail, ainsi que de nos écrits antérieurs relatifs à la réfraction de certains composés du camphre (¹) et aux corps isonitrosés (²), qu'il existe un grand nombre de molécules dont on ne peut pas calculer la réfraction à l'aide des modules ordinaires (on trouvera l'indication de beaucoup de ces corps dans les Mémoires précités de Brühl). Dans tous ces divers cas, nous sommes d'avis qu'on ne doit pas procéder d'une façon absolue, mais au contraire par comparaison. Après avoir étudié l'une de ces molécules, on lui fera subir un changement peu important, et l'on comparera la nouvelle réfraction avec l'ancienne et avec celle d'autres composés connus, ayant subi les mêmes modifications.

En opérant ainsi nous nous renseignerons beaucoup plus sûrement que par des calculs quelque peu arbitraires tendant à fixer la valeur de la réfraction de tel élément ou de tel radical dans d'innombrables cas particuliers.

Dans les Tableaux I, II, etc., p représente le poids du corps contenu dans 100^g de solution; d_4^t , la densité de cette solution à la température t rapportée au vide et à l'eau à 4^n ; N_t , sa normalité exacte à t; α , D, β et γ sont les indices pour ces différentes raies. Au-dessous de chaque indice (exemple : 1,4915) figure la réfraction spécifique du corps dissous (exemple : 0,2397).

Les Tableaux I bis, II bis, etc., nous donnent les réfractions moléculaires M_{α} , M_{D} , etc., du corps dissons, calculées à l'aide des nombres des Tableaux I, II, etc., les dispersions moléculaires $M_{\gamma} - M_{\alpha}$, ainsi que les valeurs théoriques calculées avec les modules de Conrady (raie D) et de Bruhl (raie α et dispersion).

^(*) A. HALLER C. P.-Th. MULLER, Comptes rendus, t. CXXVIII, 1899, p. 1370.

⁽²⁾ P.-Th. MULLER et Ed. BAUER, J. de Ch. phys., t. 1, 1903, p. 190.

ACTION DE L'ACIDE HYPOIODEUX NAISSANT SUR LES ACIDES NON SATURES. LACTONES IODEES;

PAR M. J. BOUGAULT.

CHAPITRE I.

Comme suite au travail paru dans ce Recueil (1) où j'ai étudié l'action de l'acide hypoiodeux naissant (produit par I et par HgO en présence d'eau) sur quelques carbures non saturés, estragol, styrolène, anéthol, etc., je me suis proposé d'appliquer la même réaction à d'autres composés non saturés, et, en particulier, aux acides renfermant une liaison éthylénique.

Je me suis adressé d'abord aux acides monobasiques ne contenant qu'une seule liaison éthylénique et j'ai étudié le mode de réaction de l'acide hypoiodeux sur les divers groupes de ces acides différant entre eux par la position de la liaison éthylénique. J'ai ensuite cherché quelle variation pouvait apporter dans les résultats, la présence dans l'acide, soit de plusieurs liaisons éthyléniques, soit d'un groupement cétonique, soit d'un groupement alcoolique.

En dernier lieu, j'ai appliqué cette même réaction à un acide acétylénique : l'acide phénylpropiolique.

I. - Acides monobasiques monorthyléniques.

Le mode d'action des divers réactifs sur les acides monoéthyléniques isomères est assez différent, comme on sait, suivant les positions respectives attribuées, dans les for-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7° sèric, t. XXV, 1902, p. 483 à 574.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. XIV. (Juin 1908.)

mules de constitution, au carboxyle et à la double liaison. On pouvait s'attendre également à ce que l'acide hypoiodeax donnât des résultats différents avec les divers groupes d'isomères : il en est bien ainsi en effet.

a. Acides à liaison éthylénique αβ. — Ces acides, de formule générale R — CH = CH — CO²H, ne fixent pas d'une façon stable l'acide hypoiodeux, tout au moins dans les conditions de nos expériences, soit en faisant agir I et HgO sur la solution éthérée de l'acide, soit en faisant agir l'iode sur la solution aqueuse du sel de sodium. S'il y a fixation, le composé d'addition est détruit dans la suite des traitements faits dans le but de l'isoler, car on retrouve l'acide initial inaltéré.

Les acides suivants ont été essayés et ont fourni le résultat négatif indiqué :

Acide isohydrosorbinique.... CH²— CH²— CH²— CH = CH — CO²H

a cinnamique..... C⁴H⁴— CH = CH — CO²H

a méthylcinnamique... C⁴H⁴— C(CH³) = CH — CO²H

b p.-méthoxycinnamique.. CH²O — C⁴H⁴— CH = CH — CO²H

b hydropipérique (αβ)... CH²O²= C⁴H²— CH² = CH=CH=CH=CH

ique (αβ).... C⁴H⁴— CH²— CH²— CH = CH — CO²

b. Acides à liaison éthylénique xa'. — Les acides de ce groupe (R — CCO²H), qui présentent, avec ceux du groupe précèdent, cette particularité d'avoir leur double liaison rattachée au carbone le plus voisin du groupe carboxyle, se comportent exactement comme eux, au point de vue qui nous occupe : ils ne fixent pas l'acide hypoiodeux et se retrouvent inaltérés. Acides essayés :

Acide
$$\alpha$$
-méthènebutanoïque..... $CH^3 - CH^2 - CH^2 - CH^3 - CH$

atropique.
$$CH^{1} = CH - C < \frac{CH^{2}}{CO^{2}H}$$

atropique. $CH^{1} = CH - C < \frac{CH^{2}}{CO^{2}H}$

p.-méthoxyatropique (1). $CH^{1}O = C^{6}H^{4} = C < \frac{CH^{2}}{CO^{2}H}$

c. Acides à liaison éthylénique βγ. — Ces acides, ainsi que les acides à liaison γô, présentent un intérêt tout particulier. Ils fixent immédiatement l'acide hypoiodeux en donnant, sans doute, d'abord un produit d'addition

$$R \rightarrow CHOH \rightarrow CHI \rightarrow CH^{2} \rightarrow CO^{2}H$$
,

lequel se lactonise immédiatement, et l'on obtient comme produit unique une lactone iodée

$$R = CH + CHI + CH2 + CO.$$

Je reviendrai plus loin sur l'étude détaillée de ces lactones iodées en insistant sur l'intérêt qu'elles présentent pour la caractérisation des acides éthyléniques βγ, feur purification, leur séparation d'avec les acides isomères autres que les acides γδ.

Les acides étudiés dans ce groupe seront indiqués à l'étude spéciale des lactones iodées.

d. Acides à liaison éthylénique γδ. — Ces acides se comportent rigoureusement comme ceux du groupe précèdent et ne peuvent en être distingués par cette réaction : ils donnent eux aussi, et dans les mêmes conditions, des lactones iodées. Il est à remarquer ici que, tandis que les acides éthyléniques βγ ne peuvent donner qu'une scule lactone iodée, les acides γδ pourraient théoriquement en

⁽¹⁾ Cet acide nouveau que j'ai obtenu récomment à partir de l'acide p.-méthoxyatrolactique sera décrit dans une autre Note. Il fond à 119'-110'.

donner deux

$$R = CH + CH + CH^2 + CH^2 + CO$$

et

(II)
$$R = CHI = CH = CH^{\frac{1}{2}} = CH^{\frac{1}{2}} = CO,$$

suivant le mode de fixation de l'acide hypoiodeux sur la double liaison.

En fait, je n'ai jamais observé que la formation d'une scule lactone iodée et, étant donné, la plus grande facilité de fermeture de la chaîne en 8, et, d'autre part, l'analogie de propriétés constatées entre les lactones iodées des acides 37 et 38, il est naturel de leur attribuer des formules analogues; il est donc vraisemblable que la formule (1) doit être attribuée aux factones iodées obtenues avec les acides 38. Toutefois, cette formule n'a pas été démontrée expérimentalement.

Ces lactones iodées seront étudiées plus loin avec celles dérivées des acides éthyléniques \$7.

e. Acides à luison ethylénique plus éloignée du groupement. — Ces acides, traités en solution éthérée par l'iode et l'oxyde jaune de mercure, fixent l'acide hypoiodeux en donnant des acides de formule générale :

Je n'ai obtenu cristallisé aucun de ces acides alcools iodés; ils sont liquides, assez altérables à l'air et à la Inmière, avec mise en liberté d'iode : je ne les ai pas étudiés spécialement paqu'ici.

11. - ACIDES MONOBASIQUES CONTENANT DELA LIMISONS ETHINLENIQUES CONTUCTEES.

Après les acides à fonction simple et monoéthyléniques, j'ai étudié quelques acides diéthyléniques ayant leurs doubles liaisons aussi voisines que possible, c'est-à-dire possédant deux doubles liaisons conjuguées :

Les résultats ont été différents suivant la position du système des deux doubles liaisons dans la chaîne carbonée.

Lorsque le système des haisons conjuguées est aussi voisin que possible du groupement CO²H, on a des acidés de formule générale

$$R - CH - CH = CH = CH = CO^{\circ}H$$
.

De tels acides qui, théoriquement pourraient donner une lactone iodée de formule

(III)
$$R = CH + CH + CH = CH + GO,$$

ne réagissent pas et se retrouvent inaltérés à la fin du traitement.

Trois acides de cette forme ont été essayés avec les mêmes résultats négatifs :

Cette inactivité n'est, du reste, pas due à la présence des doubles liaisons conjuguées, car l'acide cinnaményl-

isocrotonique

qui possède également ce système de doubles liaisons, donne une lactone iodée. Elle paraît attribuable plutôt à la présence d'une double liaison dans la chaîne lactonique possible [formule (III)].

Acides monoéthyléniques (βγ) et α-cétoniques.

Ce qui paraît confirmer l'hypothèse qui vient d'être émise c'est qu'un autre groupe d'acides possédant également un système de doubles liaisons d'une nature différente:

se comporte d'une façon semblable lorsque, par suite de la position du système diéthylénique, l'une des doubles liaisons doit faire partie de la chaîne lactonique possible, tels sont, par exemple, les acides de formule générale :

$$R - CH = CH - CO - CO^*H.$$

L'acide hypoiodeux naissant ne donne pas de lactones iodées avec de tels acides.

Acides étudiés :

Acide	benzalpyruvique	$C_0H_0 - CH = CH - CO - CO_0H$
Çf	pipéronalpyruvique	$CH_4()_3 - C_0H_4 - CH = CH - CO$ CO
pt.	anisalpyrovigue	$CH^{3}O - C^{*}H^{*} - CH = CH - CO - C$
Ų	cinnamalpyruvique	$C^{\alpha}H^{\alpha}-CH=CH-CH-CH-CO-CH$
44	forfuralpyruvique	$C_{\theta}H_{\theta}O - CH = CH - CO - CO_{\theta}H$
34	pmethoxyhydratropalpy	
	ruvique	CH ₂ O C ₂ H ₂ CH CH ₂ CH = CH - CO - C

A la vérité, ces acides se décomposent lorsqu'on fait agir l'iode sur leurs sels de sodium dans le but d'obtenir les lactones iodées : on observe un précipité d'iodoforme et la formation de l'aldéhyde qui a servi de point de départ pour la préparation de l'acide (par condensation avec l'acide pyruvique). On pourrait donc penser que cette décomposition est la cause de la non-formation de lactones. Mais il faut observer que la précipitation des lactones iodées est instantanée, tandis que la décomposition des acides ne se manifeste qu'au bout d'un temps appréciable, souvent 10 à 15 minutes. Il y a donc lieu de penser que, si la formation de lactones était possible, elle précéderait la décomposition et peut-être s'y opposerait; dans tous les cas on devrait observer un précipité immédiat, ce qui n'a pas lieu.

IV. – Acides monosthyléniques (βγ) et α-alcooliques.

Mais si les acides précédents perdent leur double liaison cétonique par hydrogénation convenable et transformation en fonction alcoolique, ils recouvrent la propriété de donner des lactones iodées en fixant l'acide hypoiodeux. C'est ce qui a été constaté avec les différents acides a-cétoniques qui viennent d'être nommés et qui ont été convertis par hydrogénation en acides a-alcools correspondants.

Les lactones iodées obtenues seront décrites plus loin.

V. - Acades cylco-étryléniques.

J'ai commencé l'étude, au même point de vue, des acides non saturés possédant leur liaison éthylénique dans une chaîne fermée, et dont les acides tétrahydrobenzoïques nous offrent un exemple. Ce travail n'est pas assez avancé pour que j'en puisse donner les détails maintenant; je puis dire cependant que dans les cas étudiés les réactions observées sont différentes de celles observées avec les acides à liaison éthylénique dans une chaîne linéaire. J'espère en donner bientôt quelques exemples.

VI. - ACIDES ACÉTYLÉNIQUES.

L'acide phénylpropiolique qui est jusqu'ici le seul acide acétylénique auquel j'ai appliqué la réaction qui nous occupe, s'est comporté d'une façon très spéciale. Quand on ajoute à une solution de phénylpropiolate de sodium suffisamment concentrée une solution d'iode dans l'iodure de potassium, il se forme au bout de peu de temps une cristallisation abondante du sel de sodium du diiodure de l'acide phénylpropiolique

$$C^{\epsilon}H^{\epsilon}-CI=CI=CO^{\epsilon}H.$$

C'est même là je crois le mode de préparation le plus commode de cet acide déjà connu.

Des nombreux acides que j'ai soumis à l'action de l'acide hypoiodeux, deux seulement font exception aux règles exposées ci-dessus. Ce sont l'acide 3-benzallévulinique

$$C_0 H_2 - CH = C / CO - CH_3$$

et l'acide cinnaménylparaconique

$$C^{\circ}H^{\bullet} - CH = CH - CH - \dot{C}H^{\bullet} - CH^{\bullet} - CH^{\bullet}$$

$$CO^{\bullet}H$$

qui ne donnent pas de lactone iodée. Quelle est la cause de ces exceptions? Je l'ignore pour le moment.

CHAPITRE II.

1. -- ACTION DE L'IODE ET DE L'OXYDE JAUNE DE MERCURE SUR LES ACIDES ÉTHYLÉNIQUES.

Le mode opératoire suivi est celui que j'ai déjà indiqué pour d'autres composés éthyléniques dans un autre travail publié dans ce Recueil (1). J'en rappelle les principaux points.

On dissout 18 d'acide dans 106m d'éther saturé d'eau. On ajoute à la solution l'iode et l'oxyde en léger excès par rapport aux proportions indiquées par l'équation suivante :

$$2Ac. + 41 + HgO + H^2O = 2(Ac. IOH) + Hgt^2$$
.

On laisse en contact 24 heures; au bout de ce temps on filtre. Après s'être débarrassé de l'excès d'iode, qui colore toujours fortement l'éther, par la quantité nécessaire d'acide sulfureux, on distifle l'éther. On traite le résidu par une solution aqueuse d'iodure de potassium qui dissout le bijodure de mercure.

Le produit de la réaction est ensuite traité disséremment suivant l'acide dont on est parti, et par suite la nature du composé qui a pris naissance.

Je ne m'étendrai du reste pas sur ces traitements parce que, dans ce Travail. c'est surtout des lactones iodées que je vais m'occuper, et ces lactones iodées je les obtiens par une autre méthode plus facile à mettre en pratique et plus avantageuse, qu'il s'agisse simplement de la préparation des lactones iodées, ou de la séparation des acides βγ et γδ d'avec les acides isomères ou autres non susceptibles de donver des lactones iodées. Cet autre procédé repose sur l'action de l'iode sur les sels alcalins des acides organiques.

Action de l'iode sur les sels alcalins des acides organiques.

Étant donné d'une part l'insolubilité des lactones iodées dans l'eau et dans les solutions aqueuses des carbonates

⁽¹⁾ Ann de Chim. et de Phys., 7º série, t. XXV, 1902, p. 550.

alcalins, d'autre part la formation admise d'acide hypoiodeux par l'action de l'iode sur les sels alcalins en présence de l'eau, j'ai pensé qu'il suffirait de faire agir l'iode sur la solution aqueuse du sel de sodium d'un acide éthylénique 3y ou yô pour réaliser la formation de la lactone iodée; cette dernière, par son insolubilité, devait s'éliminer du champ de la réaction, et l'on pouvait espérer obtenir ainsi la transformation intégrale de l'acide en lactone iodée.

C'est ce que l'expérience a pleinement confirmé. J'ai ainsi réalisé, sous une forme remarquablement simple, un procédé de séparation des acides βγ et γδ bien supérieur comme précision et facilité d'exécution à ceux connus jusqu'ici; nous reviendrons dans la suite sur ses applications spéciales.

Lorsque j'ai fait connaître ce procédé (†), j'avais indiqué de dissoudre l'acide dans un excès de carbonate de sodium; j'ai reconnu depuis que cet exeès est absolument inutile et bien plus, qu'il est nuisible s'il est trop considérable; avec certains acides, en présence d'un très grand excès de carbonate de sodium il n'y a plus aucune précipitation de lactone iodée. Il est donc utile de n'employer que la quantité d'alcali strictement nécessaire à la neutralisation de l'acide.

Voici du reste, avec tous les détails, le mode de préparation de la lactone iodée obtenue avec l'acide α-hydropipérique, mode de préparation qui s'applique à l'obtention de toutes les autres lactones iodées, tout au moins à celles qui sont susceptibles de cristalliser.

Dans un vase à large ouverture on met 45,40 (1^{mol}) d'acide α-hydropipérique qu'on additionne de la quantité de carbonate de sodium strictement nécessaire pour la saturation et l'on dissout le tout dans 50^{cm²} d'eau. On ajoute

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXXXIX, 1904, p. 866.

à cette solution 75,62 (3°t) d'iode dissous dans de l'iodure de potassium (1).

Immédiatement après l'addition d'iode la liqueur se trouble et il se fait un précipité d'abord sirupeux noiratre. On laisse en repos 24 heures. Au bout de ce temps le précipité est généralement cristallisé et la liqueur surnageante contient un excès d'iode et est parfaitement limpide.

On décante sur un filtre. Le précipité est d'abord lavé avec un peu d'eau, puis on le retire du vase aussi complètement que possible et on le triture dans un mortier avec une solution étendue de sulfite neutre de sodium et de carbonate de sodium. Lorsque la pondre a perdu sa couleur noirâtre et est devenue blane jaunâtre, on la lave une dernière fois à l'eau. Le produit ainsi obtenu, une fois séché, représente à fort peu près la quantité théorique de lactone iodée, soit 68, 92.

Observations relatives à cette préparation. — a. A la rigueur il n'est pas indispensable que l'acide, qui sert à la préparation de la lactone, soit préalablement transformé en sel de sodium pour rendre possible la formation de la lactone iodée. L'iode seul, agissant en présence de l'eau, suffit pour arriver à ce résultat. Évidemment cela doit tenir à la formation d'une petite quantité d'acide hypoiodeux par la réaction de l'iode sur l'eau. Une expérience

⁽¹⁾ La solution d'Iode dans KI est ainsi préparée :

K1. ... 108

Ean, quantite suffisante pour 122ems

réalisée avec l'acide hydrocinnamylidène acétique (37) le prouve très nettement. Il convient de dire que, parmi les acides insolubles dans l'eau, cet acide se prête particulièrement bien à cet essai, car, ayant un point de fusion peu élevé (31"), il reste facilement en surfusion, ce qui rend son contact avec l'eau plus intime.

os, 50 environ de cet acide ont été fondus par léger chauffage au bain-marie puis additionnés de 10°° d'eau et de 15, 50 d'iode dissous dans l'iodure de potassium. On a laissé en contact pendant plusieurs jours en agitant chaque jour fréquemment. Peu à peu le produit insoluble a commencé à cristalliser et finalement s'est transformé totalement en factone iodée identique à celle obtenue instantanément par action de l'iode sur le sel de sodium du même acide hydrocinnamylidène acétique (βγ).

Il est bien évident qu'un tel mode de préparation n'est pas pratique; surtout avec des acides cristallins et insolubles dans l'eau, l'opération serait interminable. Mais il était intéressant de faire remarquer la formation possible de lactone iodée par la seule action de l'iode en présence de l'eau.

b. Il importe de n'employer que la quantité de carbonate de sodium strictement nécessaire pour la saturation
de l'acide. J'ai observé, en effet, depuis ma première Communication sur ce sujet (¹), que le sel de sodium, sans
excès de carbonate de sodium, se convertit intégralement
en lactone iodée, et qu'au contraire un excès de carbonate
de sodium, dès qu'il est un peu notable, diminue le rendement en lactone iodée. En présence d'un grand excès
de carbonate de sodium, la réaction marche dans un sens
tout différent, il peut ne pas se former trace de lactone
iodée. J'ai encore observé avec certains acides βγ des
réactions plus compliquées, sur lesquelles je reviendrai

^{7&#}x27;) Complex rendus, t. CXXXIX, 1904, p. 864.

plus tard, mais qui ne se produisent, il est vrai, que dans des cas spéciaux.

Donc, première précaution, ne pas employer un excès de carbonate de sodium. On peut, cependant, pour éviter d'avoir recours à une saturation exacte, remplacer le carbonate de sodium par le bicarbonate qui ne présente pas les mêmes inconvénients. Ce sel, même à des doses dix fois plus considérables que celle nécessaire à la saturation de l'acide, n'empêche pas la formation de la lactone iodée et ne diminue pas le rendement.

c. Il peut arriver, lorsqu'on opère en solution rigoureusement neutre, que le précipité contienne d'autres produits que la lactone iodée cherchée. On peut y rencontrer en particulier des acides faibles, comme le sont certains acides éthyléniques (aß) et des acides diéthyléniques tels que les acides pipérique, cinnamylidèneacrylique, etc. Ce fait tient évidemment à la réaction acide due à la formation d'acide hypoiodeux au contact de l'iode et de l'eau. De telle sorte qu'il ne faudrait pas conclure nécessairement à la présence d'un acide by ou vo par le seul fait d'une précipitation. Mais ces précipités constitués par des acides libres, outre qu'ils ne se forment jamais instantanément comme les lactones iodées, mais seulement au bout d'un temps assez long et que leur dépôt croit très lentement, se distinguent encore facilement par leur redissolution très aisée dans les solutions étendues de carbonate de sodium.

C'est pour débarrasser le précipité de lactone iodée de la présence possible de tels acides que je recommande plus haut de laver au carbonate de sodium le précipité de lactone, en même temps qu'au sulfite pour enlever l'iode.

L'emploi de bicarbonate de sodium, dont on peut ajouter un excès, pare à cet inconvénient.

d. Un certain nombre de lactones iodées sont susceptibles de se combiner à un excès d'iode, pour donner des combinaisons moléculaires relativement stables qui constituent des liquides épais, noirâtres, difficiles à manipuler; ces combinaisons prennent naissance dans la préparation des lactones lorsqu'on emploie un trop grand excès d'iode. Elles paraissent formées par l'union d'une molécule d'iode à une molécule de lactone iodée, comme l'indique l'expérience suivante:

15 de la lactone iodée (p. f. 83°) préparée avec l'acide hydrocinnamylidèneacétique βγ (voir p. 171) a été mise en contact avec une solution de 25 d'iode dans 45 d'iodure de potassium et 10°20 d'eau. Aussitôt la lactone s'est liquésiée, a absorbé de l'iode et s'est convertie en un sirop noir, épais. Après 24 heures, l'iode ayant été dosé dans une partie du liquide surnageant, il a été constaté que la lactone avait absorbé environ 2°1 d'iode par molécule.

Le corps ainsi obtenu n'est que lentement décomposé par les solutions de sulfite ou de bisulfite de sodium, mais les dissolvants de l'iode : alcool, éther, etc., le dissocient rapidement et permettent au sulfite d'absorber l'iode ainsi séparé et de régénérer la lactone iodée.

La formation de tels composés ne présente que des inconvénients; on l'évite en employant au plus 3^{at} d'iode par molécule d'acide à convertir en lactone iodée.

111. — Retour des lactones iodées aux acides $\beta\gamma$ ou $\gamma\delta$ qui ont servi a les prepares.

J'ai déjà montré dans un autre travail (') que tous les composés d'addition de l'acide hypoiodeux avec les composés éthyléniques sont susceptibles de régénérer ces derniers lorsqu'on traite le composé d'addition par le zinc et l'acide acétique. Ce fait très général a été confirmé par plu-

⁽¹⁾ Ann. de Chim. et de Phys., 7º serie, t. XXV, 1902, p. 497.

sieurs anteurs (¹). Les lactones iodées, qui résultent en réalité de la déshydratation des acides-alcools iodés, produits d'addition de l'acide hypoiodeux et des acides éthyléniques, obéissent à la même règle. Et cette propriété est fort avantageuse dans l'étude des acides éthyléniques, car elle permet de retrouver la matière première à peu près intégralement, ce qui est appréciable lorsque les acides coûtent cher ou que la préparation est laborieuse.

Ce retour aux acides éthyléniques s'effectue très simplement et avec d'excellents rendements. Voici la marche d'une opération avec la lactune iodée préparée avec l'acide phénylisocrotonique, c'est-à-dire la lactone de l'acide 3-iodo-y-oxy-y-phénylbutanoïque.

A 5⁵ de lactone iodée on ajoute 2⁵ de poudre de zinc et 25⁵ d'acide acétique cristallisable. On agite; la tiqueur s'échauffe et la réaction devient très vive, la température s'élève jusqu'à 80°; on termine par un chauffage de 15 minutes au bain-marie bouillant. On enlève la majeure partie de l'acide acétique par distillation sous pression réduite; on dilue le résidu avec 20° d'eau et l'on agite avec de l'éther qui dissout l'acide phénylisocrotonique presque pur. Une cristallisation dans l'éther avec addition d'éther de pétrole suffit pour l'obtenir très pur.

Dans le cas des lactones iodées obtenues avec les acides R — CH = CH — CHOH — CO² H, on observe au sein de la liqueur acétique une cristallisation abondante qui se produit pendant la réduction de la lactone iodée par le zinc. Ce précipité n'est autre que le sel de zinc de l'acide cherché R — CH = CH — CH OH — CO² H.

Ce sel de zinc, insoluble dans l'eau et dans l'acide acétique, doit être décomposé par l'acide chlorhydrique. Il

^(*) L. BRUNEL, Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. VI, 1905, p. 234 et M. Tiffeneau, Ann. de Chim. et de Phys., 8° série, t. X, 1907, p. 151.

fournit un excellent moyen d'obtenir les acides en question dans un grand état de pureté.

Les rendements sont toujours très élevés, mais non quantitatifs comme dans le cas de la formation des lactones iodées; on obtient cependant en moyeune des rendements variant de 75 à 90 pour 100 du rendement théorique.

La séparation de l'iode à l'état d'iodure de zinc est toujours intégrale et l'on peut utiliser le liquide filtré pour le dosage de l'haloïde.

La perte en acide régénéré tient vraisemblablement à la formation d'une petite quantité de lactone.

IV. — Application a la séparation des acides \$\text{\text{\gamma}}\$ et \gamma^2 \text{\text{\text{\gamma}}} \text{\text{\text{\gamma}}} et \text{\text{\gamma}} \text{\text{\text{\gamma}}} \text{\text{\gamma}} et \text{\text{\gamma}} \text{\text{\gamma}} \text{\text{\gamma}} et \text{\text{\gamma}} \text{\text{\gamma}} \text{\text{\gamma}} et \text{\gamma} \text{\text{\gamma}} \text{\text{\gamma}} et \text{\gamma} \text{\gamma} \text{\gamma} et \text{\gamma} \text{\gamma} \text{\gamma} et \te

Les deux faits sur lesquels je viens d'insister : t° la formation générale des lactones iodées insolubles par l'action de l'iode sur les sels de sodium des acides βγ et γδ. 2° le retour aux acides éthyléniques par traitement des lactones iodées par le zinc et l'acide acétique, permettent, comme il est nisé de le comprendre, de séparer facilement les acides βγ et γδ de leurs isomères et même d'évaluer assez exactement leur proportion dans un mélange.

Cette méthode de séparation est très générale, d'une application remarquablement simple et de plus d'une très grande sensibilité.

L'exemple suivant en donnera une idée.

A 10 grammes d'acide β-hydropipérique (acide αβ. CH²O² = C⁶H³ - CH² - CH² - CH - CH - CO²H) j'ai ajouté 10 centigrammes d'acide α-hydropipérique (acide βγ. CH²O² = C⁶H³ - CH² - CH = CH - CH² - CO²H). Après addition de 100 cm² d'eau et saturation par le bicarbonate de sodium, jai additionné le tout d'un léger excès de solution d'iode dans l'iodure de potassium. Il s'est

formé immédiatement un précipité. Ce précipité, recueilli après 24 heures, lavé avec une solution diluée de carbonate et de sulfite de sodium, pesait 06,12, et après cristallisation dans l'alcool j'obtenais beaucoup plus de cristaux qu'il ne m'en fallait pour prendre le point de sion et constater que le produit fondait bien à 103°-104°, point de susion de la lactone iodée préparée avec l'acide x-hydropipérique (liaison éthylénique \$5).

En dehots des méthodes générales de cristallisation des sels et des acides dans les différents dissolvants, méthodes dont on connaît toute l'imperfection et le peu de spécificité quand il s'agit surtout d'acides isomères, on ne connaissait qu'une seule méthode applicable à la séparation des acides 37 et 78 d'avec leurs isomères : c'est le procédé l'ittig, basé sur la formation des factones sous l'influence de l'acide sulfurique.

Ce procédé très intéressant a rendu de grands services à son auteur dans sa magistrale étude des lactones; elle a été fréquemment employée depuis par de nombreux chimistes. Mais il nous sera facile de nous rendre compte que la nouvelle méthode que je propose aujourd'hui est beaucoup plus avantageuse que celle de Fittig.

Rappelons d'abord en quoi consiste cette dernière. Fittig conseille d'operer comme suit (1):

On mesure exactement des volumes égans d'acide sulfurique (D = 1,84) et d'eau, et l'on melange. On emploie environ cinq parties de ce mélange pour une partie d'acide non saturé; dans quelques cas on peut employer une plus grande quantité de mélange acide, mais jamais moios.

On chauffe le tout dans un bailon relié à un rétrigérant à reflux, en élevant lentement la température, et lorsque la température d'ébuilition est atteinte, on la maintient 5 minutes en agitant le mélange avec soin. Dans tous les

^() Liebig's Annalen t. CCLXXXIII, 184, p. 54

cas où un acide 37 est présent, la liqueur prend une coloration jaune. Pour les acides à poids moléculaire peu élevé, la liqueur devient limpide et homogène pendant l'agitation et la transformation est terminée au bout de 5 minutes. Pour les acides qui contiennent plus de 7ª de carbone, la dissolution reste incomplète et alors il faut agiter très fortement, car l'acide a3 retient une partie du 37 et empêche sa transformation par l'acide sulfurique; il faut également maintenir l'ébullition plus fong temps. Aussi est-il recommandable dans ce cas d'employer une plus grande proportion du mélange acide.

L'opération étant terminée, on laisse refroidir, on dilue avec deux fois son volume d'eau, on fait bouillir to minutes au réfrigérant à reflux, et l'on agite, après refroidissement avec de l'éther. L'évaporation de l'éther laisse un mélange de lactone et d'acide (autre que 37 ou 701; on sature par le carbonate de sodium qui retient l'acide; la lactone est enlevée à l'éther. L'acide est ensuite régénéré de la solution sodique par l'acide sulfurique et distillé

dans un courant de vapeur d'eau.

Tel est le procédé de Fittig. En comparant maintenant ce procédé avec celui à l'iode qui fait l'objet de ce Mémoire, on voit aisément :

r° Au point de vue opératoire le nouveau procédé ne le cède en rien au premier, au point de vue de la simplicité.

2º Le procédé à l'iode donne également des rendements théoriques. Remarquons, en outre, que beaucoup de lactones iodées sont cristallisées, tandis que la plupart des lactones simples obtenues par le procédé l'ittig sont liquides; or, lorsqu'on manipule de faibles quantités de produit, l'état cristallin est beaucoup plus avantageux tant pour éviter les pertes que pour faciliter la caractérisation.

3 Le procédé l'ittig n'est applicable, d'après ses

propres indications, qu'aux acides de la série grasse. Le savant allemand (1) fait, en effet, remarquer qu'il n'a jamais employé sa méthode à l'acide sulfurique pour la séparation des acides non saturés aromatiques, parce que, s'il est vrai que les acides éthyléniques 37 et 70 aromatiques donnent des lactones sous l'action de l'acide sulfurique, cet acide, au degré de concentration employé, produit des actions secondaires qui diminuent le rendement en lactone, et, en second lieu, réagit sur un grand nombre d'acides éthyléniques a3 (acide cinnamique, acide phénylméthylacrylique, etc.) pour donner des acides plus condensés. De telle sorte que la nature et la proportion des acides à séparer sont modifiées au cours du dosage, ce qui rend ce dernier impraticable.

Au contraire, le nouveau procédé à l'iode s'applique à l'un et l'autre avec la même exactitude, avec cette seule différence que les lactones iodées dérivées des acides éthyléniques aromatiques étant toutes cristallisées, tandis qu'un certain nombre de la série grasse ne le sont pas, le procédé se trouve être surtout avantageux pour les acides du premier groupe, ceux auxquels le procédé Fittig n'est

pas applicable.

4º Nous avons vu que non seulement les acides de formule générale R — CH = CH — CH² — CO²H donnent des lactones iodées et sont ainsi facilement séparés de leurs isomères qui n'en donnent pas, mais tout un autre groupe d'acides intéressants répondant à la formule générale R — CH — CHOH — CO²H sont dans le même cas, d'où suit également pour ces derniers la possibilité d'une séparation par le même procédé.

Or, pour tous ces acides-alcools non saturés, il ne saurait être question d'employer le procédé à l'acide sulfurique.

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CCLXXXIII, 1894, p. 55 et 398.

Aux doses employées et même à dose plus faible, l'acide sulfurique agit sur ces acides en les transformant en produits divers qui ne se prêtent pas au but cherché, savoir la séparation des acides R — CH — CH — CH OH — CO² H ou leur dosage.

Seul le procédé nouveau que je propose est ici applicable.

5" Enfin, le procédé Fittig conduit à des lactones simples, et ces lactones ne permettent pas de repasser, par des procédés faciles à mettre en pratique, aux acides éthyléniques dont elles proviennent, ce qui, comme le fait remarquer Fittig lui-même (1), est un gros désavantage, car tout acide éthylénique βγ ou γδ engagé sous la forme lactone est perdu pour la suite des manipulations.

Au contraire, les lactones iodées, comme je l'ai montré plus haut, redonnent très facilement sous l'action du zinc et de l'acide acétique, et avec de bons rendements, l'acide même qui a servi à les préparer, et cela sans que j'aie jamais observé d'isomérisation pas plus avec les lactones iodées dérivées des acides éthyléniques \(\beta \), Les seuls produits qui accompagnent l'acide régénéré sont des composés neutres formés en grande partie de la lactone simple.

En résumé, le nouveau procédé à l'iode est beaucoup plus avantageux et plus général que le procédé classique de Fittig, et je ne doute pas qu'il ne rende des services aux chimistes qui auront à s'occuper des acides éthyléniques.

Je me propose, du reste, de l'appliquer moi-même à l'étude plus complète de divers cas d'isomérisation des acides βγ en acides αβ ou autres.

⁽¹⁾ Loc. cit.

CHAPITRE III.

Lactones iodées.

Les lactones iodées que j'ai préparées au cours de ce Travail appartiennent à la série grasse et à la série aromatique, mais principalement à cette dernière. Je donnerai peu de détails sur les lactones iodées de la série grasse, que je n'ai préparées qu'en petite quantité; je me suis borné pour la plupart à constater leur formation dans les conditions que j'ai indiquées et leur retour à l'acide générateur sous l'action du zinc et de l'acide acétique.

Les lactones iodées appartenant à la série aromatique ont été l'objet d'une étude plus complète et seront décrites plus longuement.

Je crois inutile, du reste, pour les unes ou les autres de revenir sur le procédé de préparation ainsi que sur le modus faciendi permettant le retour à l'acide générateur, ces deux opérations ayant été suffisamment décrites au début de cette Note.

J'indique une fois pour toutes que toutes ces lactones iodées sont insolubles dans l'eau et dans les solutions de carbonates alcalins à froid; à chaud l'attaque se produit lentement. Elles se dissolvent facilement à chaud dans les solutions aqueuses de lessive de soude et elles sont de ce fait décomposées; l'iode est enlevé intégralement. Le produit de la réaction diffère, du reste, suivant les lactones considérées; je l'ai étudié et décrit dans quelques cas.

L'alcool, l'éther, la benzine dissolvent bien, surtout à chaud, ces lactones. Pour les lactones iodées susceptibles de cristalliser, et notablement celles de la série aromatique, l'alcool est le dissolvant de choix pour leur purification. La plupart, en effet, sont très solubles à chaud dans ce liquide et très peu solubles à froid.

- A. LACTORES DÉBIVÉES D'ACIDES ÉTHYLÉNIQUES A LIAISON \$1 DE FORMULE GÉNERALE B CH CH CH² CO² H.
- 1. Lactone de l'aride 22-diméthyl-\$-iodo-y-vxy-pentanoique

Ce composé a été obtenu avec l'acide au-diméthylpentène- $(\beta\gamma)$ -oïque $CH^3 - CH = CH - C(CH^3)^2 - CO^2H$.

Il est cristallisé, incolore, volatil, à odeur camphrée, fondant à 86°. Insoluble dans l'eau et dans les solutions froides de carbonates alcalins, il se dissout dans l'alcool et mieux dans l'éther et le benzène. Bouilli avec une solution de soude, il se dissout et se décompose; le composé régénéré par acidulation ne contient plus d'iode. Je n'ai pas poussé plus loin son étude.

2. Lactone de l'acide au-diméthyl-β-iodo-γ-oxybutanoique obtenue avec l'acide au-diméthylbutène-(aβ)-oique i

$$\frac{\mathrm{CH}^2 + \mathrm{CH}^2 + \mathrm{C}(\mathrm{CH}^3)^2 + \mathrm{CO}}{\mathrm{CH}^3}$$

Cette lactone est liquide, légèrement colorée en jaune par suite de la décomposition que subissent à l'air et à la lumière toutes les lactones iodées qui ne sont pas cristallisées.

Elle possède une odeur camphrée, moins forte que celle de la lactone précédente, mais cependant bien nette surtout à chaud. Comme la précédente, elle est dissoute par la lessive de soude avec décomposition. Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxyhexanosque (lactone sodée obtenue avec l'acide hydrosorbique βγ)

Cette lactone forme un liquide épais coloré en jaune, non distillable sans décomposition à la pression ordinaire; elle possède une odeur légèrement aromatique, et est soluble dans l'alcool et l'éther.

4. Lactone de l'acide 5-iodo-p-oxy-8-phrnyl (méthylène-dioxy)
pentanoique

$$\frac{1}{CH_3}O_3 = C_0H_4 = CH_5 = \frac{0}{CH} = CH_4 = CO$$

Cette lactone étant, de toutes les lactones indées de la série aromatique, celle que j'ai le mieux étudiee, je commencerai par elle l'étude des lactones indées de re groupe.

L'acide hydropipérique (37) (acide a-hydropipérique de l'ittig), qui la fournit par la méthode décrite, a été préparé par hydrogénation de l'acide pipérique au moyen de l'amalgame de sodium.

La lactone iodée correspondante est en cristaux blanes légèrement jaunâtres, stables à l'air, fondant à 104°; elle s'obtient aisément pure par une seule cristallisation dans l'alcool à 400 bouillant (5% de lactone dans 50°° d'alcool).

Traitée par le zinc et l'acide acétique, elle régénère l'acide hydropipérique 37 avec un rendement de 75 à 80 pour 100.

La formule de la lactone a été vérifiée par un dosage d'hode .

	Trouve.	Calcule.
I pour too	36.60	36.70

et l'identification, avec l'acide hydropipérique 👸 de l'acide régénère par le zinc et acide acétique.

Action de la soude, — Une solution de soude dissout la lactone rodée et la décompose en donnant l'acide \(\gamma \cdot \cdot \) cétonique correspondant

$$CH^2O^2 = C^6H^3 + CH^2 + CO + CH^2 + CH^3 + CO^4H$$
.

Je suis arrivé à ce résultat en opérant comme suit :

5° de la lactone iodée sont dissous à l'ébullition dans 50° d'alcool à 90 de la solution encore chaude, et avant la recristallisation, on ajoute 15° de lessive de soude commerciale. On maintient sur le bain-marie bouillant pendant 5 minutes, puis on ajoute 50° d'eau et l'on distille l'alcool.

La solution résiduelle est ensuite acidulée par l'acide sulfurique dilué qui fournit un précipité sirupeux, lequel ne cristallise qu'avec peine par redissolution dans le benzène chaud. Pour la purification il vaut mieux saturer exactement par le carbonate de sodium et aciduler par l'acide acétique. Ce dernier élimine la plus grande partie de la matière résineuse qui souillait l'acide et s'opposait à sa cristallisation.

On achève de purifier par cristallisation dans le benzène avec addition d'éther de pétrole. On obtient ainsi un acude fondant à 88° qui s'identifie avec l'acide y-cétonique déjà connu.

Action du sulfite d'ammonium. — J'ai été aussi conduit incidemment à faire agir le sulfite d'ammonium sur cette lactone; le produit obtenu est le sel ammoniacal de l'acide sulfoné qui résulte du remplacement de l'iode par le reste SO³H:

$$(H^{2} \cup)^{2} = C^{2} H^{2} - CH^{2} + CH - CH^{2} SO^{3} Az H^{2}) + CH^{2} + CO$$

La préparation de ce corps s'effectue comme suit :

35 de lactore rodée sont dissons dans 12° d'alcool 10° de bouillant. A la solution, on ajoute précipité produit par affusion de la solution aqueuse se redissont presque aussitôt. Après 5 minutes d'ébullition, on laisse refroidir; le tout se prend en une masse de cristaux blancs formés de longues lamelles rectangulaires.

Ce corps est anhydre, très soluble dans l'eau chaude et moins dans l'eau froide d'où il se dépose en paillettes miroitantes.

La formule donnée plus haut a été confirmée par le dosage du soufre et de l'ammoniaque (2):

	Trouve.	Calculé.
Ammoniaque (AzIIa) pour 100	5,38	5,36
Soufre pour 100	9,92	10,09

En dissolvant dans l'eau ce sel ammoniacal et le chauffant au bain-marie avec un excès de baryte jusqu'à cessation du dégagement de vapeurs ammoniacales, on obtient ainsi évidemment le sel de baryum de l'acidealcool sulfoné

$$[CH^{\alpha}O^{\alpha}=C^{\alpha}H^{\alpha}+CH^{\alpha}+CHOH+CH(SO^{\alpha})+CH^{\alpha}+CO^{\alpha}]Ba.$$

Mais je n ai pas isolé ce sel, et en reprenant le produit de l'évaporation à sec par l'acide acétique très dilué et bouillant j'ai obtenu, après filtration chaude, une liqueur qui, par refroidissement, a laissé cristalliser un sel incolore répondant à la formule du sel de l'acide lactonique

$$\begin{bmatrix} CH^{2}O^{2} + C^{6}H^{3} + CH^{2} + CH + CH(SO^{3}) + CH^{3} + CO \\ 0 & - \end{bmatrix}^{2}B_{0} + 2H^{2}O.$$

⁽¹⁾ Cette solution contenant environ 18,42 d'acide sulforeux (SU2) dans 5cm4.

^(*) L'ammonaque a été dosce par distillation en présence d'un exces de soude suivi d'un titrage of alimetrique de la liqueur distillée, et aussi par le procédé de M. Ronchere (Journ. de Pharm. et de Chim., 1º serie, t. XXI, 1907, p. (21), les deux dosages ont été concordants.

Cette formule est confirmée par le dosage du baryum qui donne pour le sel anhydre :

Trouve. Calcule.
Baryum pour 100.... 18,62 18,33

Quant à la fermeture de la chaîne lactonique elle est démontrée par les faits suivants :

La solution du sel est neutre à la phialéine. Additionnée d'un excès connu de liqueur normale de soude et portée à l'ébullition, elle accuse, après titrage de l'excès d'alcah, une absorption de soude correspondant à l'ouverture de la chaîne lactonique.

Je n'ai pas poursuivi ces recherches jusqu'à l'isolement de l'acide-alcool sulfoné, mais j'ai constaté que tous ses sels sont très solubles dans l'eau; la solution de son sel de sodium ne précipite, en effet, par aucun des réactifs ordinaires, même pas par l'acétate de plomb.

Pour m'assurer que la chaîne latérale de l'acide hydropipérique subsistait bien dans cet acide, j'ai étudié ses produits d'oxydation par le permanganate de potassium à froid (4st de sel barytique, 300st d'eau, 15^{cm} de lessive de soude et 20st de permanganate de potassium pulvérisé). J'ai trouvé dans les produits d'oxydation les acides attendus, savoir : en dehors de l'acide sulfurique et de l'acide oxalique, l'acide pipéronylique

CH2Ot = C4H2 - GO2H (p.f. 228*,,

l'acide homopipéronylique

 $CH^{2}O^{2} = C^{2}H^{2} - CH^{2} + CO^{2}H \text{ (p.f. 127)}$

et l'acide méthylènedioxyphenylglyoxylique

CH2O2 C4H3 CO - CO4H (p.f. 1459) (1).

c.) Ce dermet acide et les analogues se caracterisent bien por ce fait que leur solution aqueuse, meme non saturée par un alcali, pre cipite la solution de nitrate d'argent (J. Bougavia, Ann. de Chim et de Phys., 7 serie, t. XXV, 1902, p. 54x).

Lactone de l'acide 3-iodo-y-oxy-3-phenylpentanoique

Cette lactone a été préparée à partir de l'acide hydrocionamylidèneacétique (p.f. 31°) obtenu lui-même soit en décomposant par ébullition la solution aqueuse de l'acide hydrocionamylidènemalonique

$$C^{g}H^{g} + CH^{g} + CH = CH + CH(CO^{g}H)^{g}$$

soit par hydrogénation de l'acide cinnamylidèneacrylique

Ce dernier acide, outre les procédés déjà connus, peut encore être obtenu avec de bons rendements par le prorédé suivant :

On part de l'acide cinnamylidènemalonique

$$C^{\bullet}H^{\bullet} \rightarrow CH = CH \rightarrow CH = C(CO^{\bullet}H)^{\bullet}$$
.

Cet acide est dissous à l'ébullition dans un excès de solution commerciale de bisulfite de soude (25% à 30% de SO2 pour 1000m²). On fait bouillir 15 à 20 minutes et l'on littre. On s'assure que la solution ne précipite pas par addition d'acide chlorhydrique. Dans cette opération, il se forme des dérivés sulfonés étudiés par P. Kohler (1) et notamment le composé

$$C^6H^6 - CH = CH + CH(SO^3N_0) + CH^2 + CO^2N_0$$

Le liquide est additionné de son volume de lessive de soude et chausté 3 heures entre 160° et 180° au bain d'huile, dans une bouteille à parois épaisses. Par refroidissement, le tout se prend en une masse de cristaux du

⁽¹⁾ Am. chem. Journ., t. XXXI, 1904, p. 243-256.

sel de sodium de l'acide cinnamylidèneacétique, peu soluble dans la lessive de soude.

On reprend par l'eau, et l'on précipite par acidulation. L'acide obtenu est purifié par cristallisation dans l'alcool à 2007.

Les rendements sont très bons et supérieurs à ceux que l'on obtient en décomposant par la chaleur soit l'acide cinnamylidènemalonique, soit son sel d'aniline.

La lactone iodée préparée avec l'acide hydrocinnamylidéneacétique se présente en cristaux, blanc jaunâtre, fondant à 83°.

Ses propriétés sont tout à fait analogues à celles de la lactone précédente.

Je me suis assuré par un dosage d'iode et le retour à l'acide hydrocinnamylidéneacétique (au moyen du zinc et de l'acide acétique) qu'elle possède bien la formule indiquée plus haut :

Sous l'influence de la soude elle se transforme également, comme la lactone précédente et dans les mêmes conditions, en acide γ-cétonique

$$C^{6}H^{5} + CH^{2} + CO + CH^{2} + CH^{2} + CO^{2}H$$
.

D'autre part, le sulfite d'ammonium donne aussi le sel monoammoniacal d'un acide lactonique sulfoné

plus soluble dans l'eau que celui dérivé de l'acide hydropipérique.

Ce sel ammoniacal a été également transformé en sel

de baryum

$$\begin{bmatrix} C^*H^* - CH^* & CH - CH(SO^*) - CH^* - CO \\ 0 & & \end{bmatrix}^*Ba$$

qui, séché à l'air, retient 3^{mol} d'eau de cristallisation. Dosage du baryum sur le sel anhydre :

Trouvé. Calculé. Baryum pour 100.... 21,30 21,47

6. - Lactone de l'acide 3-iodo-y-oxy-y-phénylbutanoique

L'acide phénylisocrotonique qui est le point de départ de la préparation de cette lactone a été obtenu par la méthode de Fittig ('); au lieu du point de fusion 86" indiqué par cet auteur, j'ai toujours trouvé 88" pour l'acide bien purifié.

La lactone iodée fond à 116°. Elle est peu soluble dans l'éther qui peut servir à sa purification; elle est plus soluble dans la benzine et fort peu dans l'alcool à 400.

Sous l'action de la soude d'une part, et du sulfite d'ammonium d'autre part, elle se comporte disséremment des deux lactones précédentes : je reviendrai sur ces points dans une autre Note.

Dosage de l'iode dans la lactone iodée :

Trouvé. Calcule.

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, t. CCXVI, 1883-1883, p. 97

7. - Lactone de l'acide z-phényl-\$-todo-y-oxy-

$$C^{\bullet}H^{\bullet} = CH^{\bullet} = CH = CH^{\bullet} + CH^{\bullet}(C^{\bullet}H^{\bullet}) = CO$$

Cette lactone est préparée au moyen de l'acide hydrophénylcinnamylidèneacétique

$$C^{\epsilon}H^{\epsilon} - CH^{\epsilon} - CH = CH - CH(C^{\epsilon}H^{\epsilon}) = CO^{\epsilon}H,$$

obtenu lui-même suivant les indications de Rebuffat (* .
Elle fond à 106°; cristaux blanc jaunâtre, presque insolubles dans l'alcool froid, peu solubles dans l'alcool boullant et dans l'ether ;

Trouvé. Calcule.

 Lactone de l'acide β-iodo-γ-oxyγ-phényl (méthoxy) butanoique

L'acide anisylerotonique préparé suivant la méthode de Fittig et Politis (2) donne une lactone fusible à 125°; cristaux jaunâtres, fort peu solubles dans l'alcool, peu solubles dans l'éther, un peu plus dans la benzine.

9. – Lartone de l'acide z-benzyl (p-méthoxy)-β-iodo-γ-oxyγ-phényl (méthoxy) butanoique

$$CH_2O = C_0H_2 - CH - CH_1 = CH(CH_2 - C_0H_2) = CO$$

Cette lactone est fournie par l'acide dianisylpentylé-

^{11.} Gazz, chim. ital., t. XV. p. 107 et t. XX, p. 154

^{·)} Liebig's Innalen, t. CCLV, 1889, p. 293.

nique préparé en hydrogénant l'acide dianisylpentolique CH*O = C*H* - CH = CH - C(- CH - C*H*O CH*) - CO*H, obtenu lui-même dans la même opération que l'acide anisylerotonique (loc. cit.).

Elle se présente en cristaux jaunâtres, fondant à 115', très peu solubles dans l'alcool, peu solubles également dans l'éther froid :

B. - Lactones ioders preparées avec les acides éthyleniques (γδ), de formule générale

$$R = GH = GH = GH^2 = GH^2 = GO^2H$$
.

10. Lactone de l'acide viodo-b-oxypentanoique

Cette lactone est obtenue à l'aide de l'acide allylacétique préparé en suivant le procédé Conrad et Limpach (*).

Elle est liquide, toujours plus ou moins colorée en brun par suite de sa décomposition partielle à l'air et à la lumière, non distillable sans décomposition :

		Trouvé.	Galculé,
Tode pour	100	16,08	56,19

J'ai vérifié que par le zinc et l'acide acétique elle régénère l'acide allylacétique et non un isomère; il n'y a pas transposition de la double haison. Bien que la position de l'iode n'ait pas été démontrée expérimentalement, il y a tout lieu de lui attribuer la formule ci-dessus et non la suivante également possible :

^{*,} Liebig's Annalen, t. CVCII, 1878, p. 454.

11. - Lactone de l'acide y-iodo-à-oxy-à-phèny/pentanaque

L'acide hydrocinnamylidèneacétique à fiaison éthylénique γδ a été préparé en suivant les indications de MM. Fichter et Sauer (1) au moyen de l'acide benzos lacétique et de l'éther β-iodopropionique; il fond à 90°.

La lactone iodée qu'il fournit quantitativement par l'action de l'iode sur son sel de sodium est en cristative blane jaunâtre, fusibles à 103°, peu solubles dans l'alco ol à au froid. Sous l'influence du zinc et de l'acide acétique ce elle régénère l'acide primitif (p.f. 90°), sans isomér isation.

Dosage de l'iode dans la lactone fodée :

C. LACTONE DÉRIVÉE D'IN ACIDE POSSÉDANT DEUX DODRLES LIAISONS CONFIGUERS

$$(R - CH = CH - CH = CH -),$$

12. - Lactone de l'acide piodo-y-oxye-phényl-hexène-(è)-oique

J'ai fait remarquer précédemment que les acides done les doubles linisons conjuguées sont voisines du carboxyle

 $R \leftarrow CH \rightarrow CH \rightarrow CH \rightarrow CH \rightarrow CO^2H$

ne donnent pas de lactone iodée. Mais, si au moins us

⁽ Berichte d. d. chem. Gesell., t. XXI, 1898, p. 1601

groupement carboné sépare le carboxyle du système des doubles liaisons conjuguées, il y a formation de lactone lodée dans les conditions déjà décrites.

Les acides ainsi constitués sont d'une préparation difficile; j'en ai préparé un seul, signalé par Fittig (1), l'acide cinnaménylisocrotonique (p.f. 1402). J'ai obtenu cet acide en décomposant, par ébullition avec l'eau, l'acide cinnamémylparaconique (2).

La lactone iodée fournie par cet acide fond à 125°; elle est peu soluble dans l'alcool à 20 froid et assez soluble dans le même dissolvant à l'ébulhijon :

Sous l'influence du zinc et de l'acide acétique, elle régénère l'acide cinnamény lisocrotonique.

D. — Lactones obtenues avec des acides-alcores ethilé niques ($\beta\gamma$). De pormule génerale

Pour obtenir ces acides, j'ai utilisé la méthode de M. Erlenmeyer (3) qui consiste à condenser les aldéhydes eveliques avec l'acide pyruvique

Les acides cétoniques non saturés résultant de cette condensation sont alors hydrogénés par l'amalgame de sodium.

Je ferai remarquer toutefois que l'hydrogénation effectuée en suivant les indications d'Erlenmeyer ne m'a pas donné le résultat attendu. Le savant allemand recom-

^{(&#}x27;) Liebig's Annalen, t. CCUANM, 1764, p. 151.

^(*) Bougaret, Compter rendur, t. CALH, 1306, p. 1541

^{,)} Berichte d. d. chem. Gesell., t. XXXVI, 1903, 1. 1128.

mande d'employer trois fois la quantité théorique d'amalgame; or, en respectant ces proportions, l'hydrogénation, dans mes essais, a toujours dépassé le but proposé. C'est ainsi que l'acide benzalpyravique

$$C^{0}H^{0}$$
 $CH = CH$ CO $CO^{2}H$,

traité par trois fois la quantité théorique d'amalgame de sodium nécessaire pour donner l'acide-alcool correspondant

$$C^{\mathfrak{g}}H^{\mathfrak{g}} = CH = CH - CHOH = CO^{\mathfrak{g}}H,$$

ne m'a pas fourni trace de cet acide, mais un mélange de trois acides plus hydrogénés, les acides

$$C^{\alpha}H^{\alpha}-CH^{\alpha}-CH^{\alpha}-CHOH-CO^{\alpha}H,$$

$$C^{\alpha}H^{\alpha}-CH=CH-CH^{\alpha}-CO^{\alpha}H$$

et

$$C^6H^3 - CH^2 - CH^2 - CH^2 - CO^2H$$
.

Sans chercher à expliquer cette dissérence dans les résultats, je me contente d'indiquer la marche que j'ai suivie pour préparer l'acide-alcool cherché.

5s d'acide benzalpyruvique sont dissous dans 60s d'eau additionnés de la quantité suffisante de carbonate de sodium pour opérer la saturation. Ou chauffe vers 40° à 50°. Le liquide est versé dans un flacon à parois résistantes, additionné de 5s de bicarbonate de sodium, puis, par petites portions, d'amalgame de sodium; on agite presque constamment pendant la durée de la réaction. Celle-ci s'effectue rapidement et est considérée comme terminée forsque la liqueur primitivement jaune est devenue à peu près incolore. Il faut, pour arriver à ce résultat, employer un peu plus que la quantité d'amalgame de sodium théoriquement nécessaire pour dégager 2st d'hydrogène pour 1mol de l'acide à réduire.

Outre l'acide-alcoel cherché, il se forme dans cette

opération une assez forte proportion d'acide-alcool saturé

CoHo-CHO-CHOH COM

et un ou plusieurs autres acides que je n'ai pas isolés; en outre, il peut rester de pelites quantités de l'acide cétonique primitif. On utilise pour la séparation de l'acidealcool non saturé précisément sa transformation très facile en lactone iodée.

A cet effet, la liqueur est neutralisée autant que possible par l'acide chlorhydrique, mais sans aller jusqu'à la précipitation des acides organiques; au besoin on redissout le précipité, s'il y a lien, par un petit excès de bicarbonate de sodium. On ajoute alors un excès d'iode, et l'on recueille la lactone iodée qui se précipite.

L'acide pur s'obtient alors facilement en traitant la lactone iodée par le zinc et l'acide acétique comme il a été dit précédemment.

Les rendements ne dépassent pas 40 à 50 pour 100. Les acides anisal- et pipéronalpyruvique se comportent, au point de vue de l'hydrogénation, tout à fait comme l'acide benzalpyruvique. Mais avec l'acide cinnamalpyruvique les rendements sont très inférieurs, le nombre des acides formés est plus considérable et la séparation de l'acide-alcool

$$C^{\circ}H^{\circ} - CH = CH - CH - CH - CH OH - CO^{\circ}H$$

plus laborieuse. Quant aux acides furfuralpyruvique (p.f. 111") et p-méthoxyhydratropalpyruvique (p.f. 180") que j'ai également préparés, ils m'ont fourni, par hydrogénation, des acides-alcools non saturés que je n'ai pu faire cristalliser et que je n'ai pas étudiés davantage. J'ai seulement constaté qu'ils donuent, comme les précédents, une lactone iodée; mais pour ces deux acides je n'ai pu réussir à obtenir les lactones iodées cristallisées.

13. - Lactone de l'acide β-iodo-27-dioxy-7-phénylbutanotque

Cette lactone est obtenue par l'action de l'iode sur lsolution du sel de sodium de l'acide hydrobenzalpyruvique

$$C^{5}H^{5}$$
 — CH = CH — CH OH — $CO^{2}H$.

Elle est en cristaux jaunâtres, se colorant vers 125° e fondant à 132° avec décomposition.

Ses solubilités dans les divers dissolvants neutres sont plus considérables que celles des lactones iodées précédentes de la série cyclique. A peine soluble dans l'eau nelle se dissout notablement dans l'alcool à un froi froi (26 dissous dans 2000 d'alcool à un ne recristablisent paù à la température ordinaire); elle est encore plus soluble dans l'éther, la benzine, le chloroforme, peu soluble dan le sulfure de carbone et à peu près insoluble dans l'éther de pétrole :

 Lactone de l'acide β-iodo-αγ-dioxyγ-phényl (méthylène dioxy) butanoique

$$CH_{3} O_{3} = C_{9} H_{3} - CH - CHI - CHOH - CO$$

L'acide pipéronalpyruvique

$$CH^{2}O^{2} - C^{6}H^{3} - CH = CH - CO - CO^{2}H$$

se prépare comme l'acide benzalpyravique; sa transformation en acide hydropipéronalpyravique

$$CH^2O^2 = C^6H^2 - CH = CH - CHOH - CO^2H$$

s'effectue également comme celle de l'acide benzalpyruvique.

En traitant par l'iode le sel de sodium de l'acide hydropipéronalpyravique on obtient la lactone iodée cristallisée en petites aiguilles jaunâtres fondant à 150° et s'altérant 3° ou 4° avant la fusion. Cette lactone présente les propriétés générales de la lactone précédente:

Traitée par le zine et l'acide acétique elle régénère l'acide hydropipéronalpyruvique fondant à 143°.

Pour la préparation de l'acide anisalpyruvique on suit les indications données par Erlenmeyer pour l'acide benzalpyruvique.

L'acide anisalpyruvique fond à 131"; il est un peu soluble dans l'eau; l'addition d'acide chlorhydrique le précipite de ses solutions. Son hydrogénation par l'amalgame de sodium, conduite comme celle de l'acide benzalpyruvique donne l'acide hydroanisalpyruvique

$$CH^{3}O - C^{6}H^{4} - CH - CH - CHOH + CO^{2}H,$$

fondant à 145° (†). Cet acide est peu soluble dans l'eau froide, bien soluble dans l'eau chaude et ce dissolvant

$$(CH^{2}O - C^{6}H^{4} - CH^{2} - CH^{2} - CHOH - CO^{2}H).$$

⁽¹⁾ On obtient dans la même operation un autre acide qui ne paraît pas avoir été decrit jusqu'iei, c'est l'acide α-oxy-γ-phenyl (p-methoxy) butanoïque, fondant a 116°-117°

peut être employé pour sa purification. Il n'est pas très soluble dans l'éther.

Il donne facilement une lactone iodée, fondant à 122°, un peu soluble dans l'alcool, peu dans l'éther, presque insoluble à froid dans la benzine :

Sous l'influence du zinc et de l'acide acétique, l'acide lydroanisalpyruvique (p.f. 145°) est régénéré.

L'acide cinnamalpyruvique hydrogéné par l'amalgame de sodium fournit avec de mauvais rendements l'acide hydrocinnamalpyruvique

$$G^{\circ}H^{\bullet}-CH=CH=CH=CH=CHOH=CO^{\circ}H.$$

Cet acide donne une lactone iodée fondant à 122°, en cristaux jaunâtres, possédant les caractères généraux des lactones précédentes, et, en particulier, régénérant l'acide hydrocinnamalpyruvique par l'action du zinc et de l'acide acétique.

CONCLUSIONS.

En résumé, le but de ce Travail a été l'étude de l'action de l'acide hypoiodeux naissant sur les acides non saturés et notamment les acides à liaisons éthyléniques.

Sans revenir sur les résultats déjà exposés, je dirai qu'il ressort de cette étude, comme fait principal et susceptible d'application pratique, que l'action de l'iode sur les sels de sodium des acides éthyléniques $(\beta \gamma)$ et $(\gamma \delta)$

donne des lactones iodées insolubles dans l'eau et dans les solutions froides des carbonates alcalins. Cette réaction peut être utilisée, avec avantage, pour la caractérisation, la purification et la séparation des acides éthyléniques (βγ) et (γδ) d'avec les autres acides isomères ou non, qui ne réagissent pas avec l'iode dans les mêmes conditions. La séparation est sensiblement quantitative et les acides, n'ayant pas réagi, se retrouvent inaltérés dans les eaux mères et peuvent en être retirés aisément après séparation, par filtration ou décantation, de la lactone iodée précipitée.

Ce procédé présente sur le procédé classique de Fittig les avantages qui ont été énumérés dans le Chapitre II.

Au cours de ce Travail, j'ai été amené à préparer 16 lactones iodées et un certain nombre d'acides nouveaux utilisés dans ces recherches.

Les lactones iodées ont été énumérées plus haut, on les retrouvers aisément au Chapitre III.

Je rassemble ici, pour la commodité des recherches, les acides nouveaux que j'ai préparés incidemment, et qui (sauf erreur) n'ont pas été signalés jusqu'ici dans la littérature chimique :

ı	eide pipéronalpyruvique (p.f.	
ĺ	661°)	$CH_1O_3 = C_2H_3 - CH = CH - CO - CO_2H$
ĺ	cide hydropipéronalpyruvique	
i	(p f. 143°)	CH2 O2 - C6 H2 - CH = CH - CH OH - CO2 H
ı	cide anisalpyravique (p.f. (31').	CH3 O - C6 H4 CH CH CO CO3 H
į	side hydroanisalpyruvique (p.f.	
j	£45°)	CH ₂ O - C ₆ H _f - CH = CH - CH OH - CO ₅ H
ł	side furfuralpyruvique (p.f.	
	111")	$C_t H_t O = CH = CH - CO - CO_t H$
ı	cide p-methoxyhydratropalpy-	
Ì	ruvique (p.f. 180")	$CH^{3}O-C^{6}H^{5}-CH-CH=CH-CO-CO^{8}H$.
ı		
ı		CHi

RECHERCHES THEORIQUES ET EXPÉRIMENTALES SUR LES CHALEERS DE COMBESTION ET DE FORMATION DES COUPOSÉS ORGANIQUES.

TROISIÈME MÉMOIRE.

COMPOSÉS AZOXY;

PAR M. P. LEMOULT.

Les azoxydérivés sont caractérisés par le groupement

— Az — Az — dérivant du groupe Az — Az des corps hydrazoïques sur lequel est venu se fixer 1st d'oxygène. D'après ce que nous savons de la manière dont se constituent les chaleurs de combustion, par totalisation d'appoints fixes propres à chaque atome de matière combustible, d'appoints dus à quelques liaisons et d'appoints

négatifs φ dus à l'oxygène, le groupe — Az — Az — doit apporter à la chaleur de combustion des composés où il figure : 33^{Cal} pour ses deux atomes d'azote; 37^{Cal} pour la liaison simple entre eux (voir ce Recueil, 8° série, t. XIII. p. 562) et un terme inconnu φ dû au commencement de combustion subi par les atomes d'azote; c'est ce terme inconnu que je me suis proposé de déterminer, de manière à pouvoir par la suite, calculer avec l'approximation ordinaire, la chaleur de combustion de n'importe quel composé de la série azoxy.

Les déterminations thermiques, faites au moyen de la bombe calorimétrique Berthelot, sont relatives aux quatre composés suivants : azoxybenzol, azoxyphénétol ortho-, azoxyphénétol para- et m.-azoxytolnidine.

L'échantillon employé était formé de cristaux jaune orangé fondant à 36' (indiqué 36°) dont la teneur en azote s'élevait à 14,31 pour 100, théorie pour

(06, 2792 de substance donnent 3/cm² d'azote à 20° sous 764mm); mis en pastilles, il brûle sans la moindre difficulté et donne les résultats suivants :

ce qui, rapporté à la molécule donne,

$$Q_{\theta\theta} = 1541^{\text{tal}}, 1, \qquad Q_{\theta\theta} = 1541^{\text{tal}}, 7,$$

et pour la formation

$$C^{12} + H^{10} + Az^2 + O = C^6H^6 + Az - Az - C^6H^6 \text{ sol.} = 65^{Ca}, 1.$$

M. Petit avait déterminé antérieurement (ce Recueil, 6° série, t. XVIII, 1889, p. 160) la chaleur de combustion de l'azoxybenzol sur un échantillon parfaitement pur et trouvé le résultat (pour 18: 7716^{cal}, 7724^{cal} et 7735^{cal})

$$Q_{pq} = 153 \alpha^{Cal}, \epsilon$$

comme on le voit, la différence entre ces deux valeurs de Q_{pr} s'élève ici à 11^{Gal}, 6, c'est-à-dire à plus de de la quantité mesurée; cette différence est plus grande que celles que l'on trouve ordinairement, de l'ordre de de l'accord absolu entre les nombres que j'ai trouvés pour la chaleur de combustion de 16 m'a engagé à préférer la valeur que j'ai déterminée, d'autant plus qu'elle s'accorde

au micux, comme on va le voir, avec celles qui sont relatives aux autres azoxy.

Si l'on totalise parmi tous les appoints qui forment la chaleur de combustion de l'azoxybenzol, ceux qui sont connus, on trouve

$$12.102 + 5.55 + 2.6, 75 + 37(1)$$
, soit 1)69^{tal},

ce total surpasse de 27^{Cal} , i le nombre trouvé expérimentalement; donc il faut admettre que l'atome d'oxygène qui s'est fixé sur les deux atomes d'azote déjà unis par une double liaison a provoqué, soit par leur combustion partielle, soit par répercusion sur la valeur d'appoint de leur liaison, soit par les deux phénomènes à la fois, une perte de 27^{Cal} , i; conformément aux variations adoptées jusqu'ici, nous traduirons ce fait par le symbole $\varphi_{\text{moxy}} = 27^{\text{Cal}}$, i pour le corps étudié; voyons si nous retrouverons cette même valeur φ pour des corps de la même série.

Para-azoxyphénétol:

$$G^{2}H^{2} - O - G^{6}H^{3} - Az - Az - G^{6}H^{4} - O - G^{4}H^{5}$$
 $P_{m} = 286.$

Ce composé, préparé à la manière ordinaire, et cristallisé dans l'alcool, forme des aiguilles rouge orangé fondant à 137° (indiqué 134°) et contenant 10,06 pour 100 d'azote, théorie 9,79 (08,345) de substance, donnent 30°°°,5 d'azote à 21° et 763°°). Il brûle sans difficultés dans la bombe calorimétrique et donne des résultats qui sont en concordance parfaite :

⁽¹⁾ Ces 3764 se rapportent a la haison simple entre les 24 d'azote : voir composés hydrazolques.

HALEUR OF COMBUSTION OF COMPOSÉS ORGANIQUES. 187

$$Q_{\nu_{\ell}} = 210_{\ell}^{\text{mfai}}, 6, \qquad Q_{\rho_{C}} = 2108^{\text{Cal}}, 7,$$

t pour la formation à partir des éléments

$$C^{16} \rightarrow H^{18} + Az^2 \rightarrow C^3 = C^{16}H^{16}Az^{7}C^{3}...$$
 +21^{Cal},1.

Ortho-asoxyphinital: $P_m = 286$.

L'azoxyphénétol ortho- préparé et purifié comme le prédent, est également en cristaux rouge orangé fondant 101°,5 (indiqué 102°) et contenant 9,97 pour 100° azote, théorie 9,79 pour 100.

La combustion calorimétrique, très régulière a donné

e qui donne pour la molécule

$$Q_{\nu r} = 2096^{(a)}, g, \qquad Q_{\mu r} = 2097^{(a)}, 8,$$

) It

Les deux valeurs Q_{pc} relatives aux deux isomères orthoit para présentent entre elles une différence de 10^{Cal} , 9 et on serait tenté d'attribuer cette différence à la différence le position des deux groupes substituants; or, on sait u'en général, les isomères ont même chaleur de combuston, en dépit de quelques résultats contraires, dont quelques uns ont d'ailleurs été contredits. Il vaut donc mieux, considérant que cette différence atteint à peine $\frac{1}{200}$ de la moyenne des deux valeurs, l'attribuer à quelque cause l'erreur expérimentale et prendre cette moyenne

$$Q_{Pc} = 2103^{(a)}, 2$$

comme chaleur de combustion des azoxyphénétols.

Or, si l'on fait comme ci-dessus le total des appoints connus avec certitude par des recherches antérieures, on trouve

$$16.102 + 9.55 + 2.16, 5 + 37 = 2.33$$
, soit $2131^{(a)}$.

les deux derniers termes se rapportant : l'un, 37^{Cal} a la simple liaison entre les atomes d'azote, l'autre 2.33, aux fonctions éther-oxyde que contient la molécule envisagée (en ortho ou en para) pour lesquelles $\varphi_2 = 33^{Cal}$. Le total auquel on arrive ainsi, $2\cdot 3t^{Cal}$, surpasse de 27^{Cal} , 8 la valeur expérimentale trouvée et, par suite, on est amené à conclure que la présence de l'atome d'oxygène a ici occasionné une perte de 27^{Cal} , 8, c'est-à-dire sensiblement égate à celle qu'elle a provoquée dans le cas précédent 27^{Cal} , 1. On est donc assuré de trouver des résultats théoriques voisins des résultats expérimentaux en considérant cet atome d'oxygène comme enlevant 28^{Cal} , ce que nous traduirons en ajoutant au Tableau des valeurs de φ , la nouvelle convention

$$\varphi_{axoxy.} = 28^{Cal}$$
.

les valeurs théoriques pour l'azoxybenzol et les azoxyphénétols sont alors

qui s'accordent, avec une approximation supérieure à 1/2001 avec les nombres trouvés :

Afin de vérifier une fois encore le bien fondé de la nouvelle convention adoptée j'ai étudié, dans la même série, une azoxy-amine.

m. Azoxytoluidine :

$$O$$
 $Az H^3 C^6 H^3 - Az - Az C^6 H^3 - Az H^3, P_m = 256.$
 CH^3

La chaleur de combustion théorique de ce composé, calculé en totalisant les appoints de tous les atomes et liaisons présentes s'élève à

en tenant compte naturellement des quatre atomes d'hydrogène fixés à l'azote (-1.10), de la liaison entre les deux atomes d'azote (+37) et de la présence de l'oxygène-azoxy.

Cette diamine, importante par ses applications industrielles, est fonraie à peu près pure et on la purifie par des cristallisations dans l'alcool; l'échantillon employé fondait à 165° (indiqué : 168°) et contenait 22,02 pour 100 d'azote; théorie 21,87.

La combustion calorimétrique se fait sans aucune difficulté et a donné les résultats suivants :

d'où on déduit, pour la molécule

$$Q_{pc} = 1911^{Cal}, 7, \qquad Q_{pc} = 1912^{Cal}, 5 \quad (1).$$

et pour la formation

$$C^{1b} + H^{16} + Az^{b} + O$$

= $C^{1b}H^{16}Az^{4}U$ (azoxytoluidine)sol... + $40^{(a)}$, 3 (1).

⁽¹⁾ Les valeurs 1911(11,2 et +41(14),0 données aux Comptex rendus, t. CXLIII, novembre 1906, p. 772, doivent être remplacées par celles qui figurent ici; j'avais pris en effet pour Q se la valeur correspondant à la chalcur de combustion à volume constant, sans faire la correction : +00al, 84.

On voit donc que la valeur trouvée s'accorde très bien avec la valeur théorique, 1903^{cot}, puisque l'écart n'attent que 9^{Col}, 5 et encore cet écart n'a-t-il rien de bien inattendu, vu le caractère de diamine primaire du compose envisagé qui doit lui valoir environ 10^{Col} de plus que ne l'indique la théorie.

En résumé, l'étude des composés azoxy donne des résultats conformes à tout ce que fait prévoir celle des autres séries : 1" la présence de l'oxygène amenant une diminution de la chalcur de combustion calculée d'après les appoints ordinaires de la matière contenue; 2° cette diminution étant constante $\varphi_{\text{maxy}} = 28^{\text{Col}}$, quelles que soient la complexité et les fonctions de la molécule étudiée.

SUR L'AMORTISSEMENT DES OSCILLATIONS;

PAR MM. H. BOUASSE ET Z. CARRIERE.

Dans ce Mémoire, nous soumettons à une critique expérimentale détaillée la méthode étudiée par l'un de nous, en 1904, dans ces mêmes Annales; nous l'utilisons ensuite à établir cette proposition générale que les déformations permanentes produisent toujours un accroissement subpermanent du frottement intérieur, la variation permanente qu'elles amènent, pouvant être un accroissement ou une diminution. A chaque instant, les phénomènes résulteut de la superposition de ces deux modifications, l'une instable, l'autre relativement stable. Nous employons l'expression frottement intérieur sans préjuger la cause des phénomènes; en particulier, nous n'admettons pas la théorje de Stockes reprise par L. Kelvin.

1. Méthode des oscillations. — On sait que les très etits parcours de torsion sont sensiblement rectilignes, l'est quasiment impossible d'obteuir sur eux des renseinements en utilisant la méthode directe qui consiste à tesurer, au moyen d'un dynamomètre, les couples en fouclon des azimuts. La différence entre la droite et le parours réel est si petite que les résultats sont illusoires. In est donc forcé de recourir à la méthode des oscillations et de mesurer les amortissements ou quelqu'autre trantité analogue; on totalise ainsi les différences entre à droite et la courbe réelle.

Il s'agit d'abord de savoir à quelles conditions les rétiltats de cette méthode sont faciles à interpréter et quelle schnique est la meilleure.

Le fil à étudier supporte un oscillateur dont on peut éterminer les azimuts grâce à un disque en verre divisé u'on vise avec une lunette. Un mécanisme convenable ermet de maintenir l'amplitude constante par une torion effectuée sur l'extrémité supérieure du fil, quand le isque s'arrête, c'est-à-dire aux bouts des oscillations.

La méthode est exposée dans un Mémoire paru dans es Annales de Physique pour l'année 1904. Nous rapelons l'essentiel de la discussion.

Soit $\overline{OA} = -C_0$ le couple à l'extrémité d'une oscillaon; le disque oscillant librement, la courbe de torsion at ABCD (fig. 1). Si nous faisons abstraction de la rétstance de l'air (ce qui ne veut pas dire qu'elle soit néligeable), le disque s'arrête quand on parvient en un oint C de la courbe, tel que l'on ait

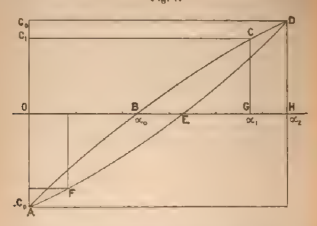
aire OAB - aire BCG.

Le couple est alors $\overline{CG} = C_1 < C_0$.

Première méthode. Oscillations libres. — Après un rrêt infiniment court en C, le disque repart en sens contaire; les mêmes phénomènes se reproduisent. Il s'arrête

de l'autre côté du couple nul, en un point qui correspond à un couple plus petit que C₁, et ainsi de suite : les oscillations s'amortissent.

Fig. 1.



Déterminons les étendues successives A_1, A_2, \ldots, A_n c'est-à-dire les écarts angulaires entre les arrêts successifs du disque. Nous appellerons pertes les différences $A_1 - A_3, A_2 - A_3, \ldots$; nous tracerons la courbe des pertes p en fonction des étendues A correspondantes $(A_1 + A_2)$; $(A_2 + A_3)$; $(A_3 +$

On introduit souvent des décriments définis par l'équation $\delta = p$: A. On admet généralement que, pour de très petites étendues, δ est constant.

Seconde méthode. Maintien d'une étendue constante. — Pendant l'arrêt en C, on produit par en haut une torsion $\alpha_2 - \alpha_4 = \mathbb{E}$, que nous appelons le lancement: c'est comme si l'on amenait brusquement le disque de l'azimut G à l'azimut H. Pendant cette torsion, le couple varie suivant une courbe CD qui serait rigoureusement la continuation de ABC, si la vitesse n'intervenait pas sur la forme des courbes de torsion. Pour les fils étudiés et

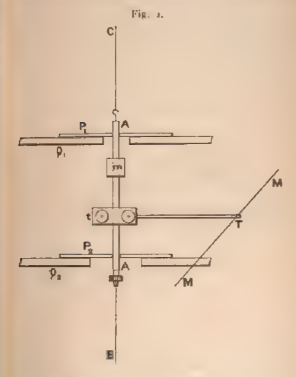
vitesses de torsion employées, la courbe ne dépend beaucoup de la vitesse.

lous revenons ainsi, pour un lancement convenable, couple C₀: le disque repart en sens inverse et les phénènes se répètent.

e travail W qu'il faut fournir par oscillation (aller et pur) est représenté par le double de l'aire GHDC; il approximativement

$$W = (C_0 + C_1)(x_2 + x_1) = (C_0 + C_1) C_1$$

. Réalisation des expériences. - Nous décrirons

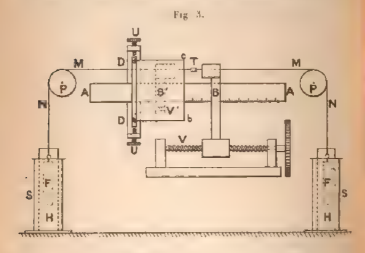


amairement la méthode d'entretien pour les ampliles relativement petites; on se reportera au besoin au an. de Chim. et de Phys., 8' série, t XIV. (Juin 1908.) Mémoire cité, où est principalement étudié le cas des grandes amplitudes

Le fil en expérience AB (fig. 2) est attaché à une tige de laiton AA de 1^{cm} de diamètre. Pour éviter les frottements, cette tige est elle-même suspendue à un fil d'acier AC suffisamment long. Elle est guidée par deux plaques de laiton P₁ et P₂, vissées sur deux traverses stables Q₁ et Q₂, de manière à laisser possibles de petits mouvements latéraux nécessaires pour le réglage vertical de la tige.

Une fois la tige en place, on peut fixer dessus, par des colliers à vis, un miroir m et un bras t T. Le miroir permet de mesurer, avec une lunette sur une échelle à t^m . la grandeur du lancement \mathcal{E} , obtenu par des déplacements convenables de l'extrémité de la tige T liée au cordon MM.

L'appareil pour les petits lancements est représent figure 3. Le bras T de la figure 2 apparaît en T (fig. 3) vo



de bout; le cordon MM (fig. 2) se projette en MM (fig. 3). Il passe sur des poulies légères et mobiles P et porte deux cylindres de fer doux identiques F. Ceux-ci plongent dans l'huile Il contenue dans des vases cylindriques de laiton autour desquels sont curoulés des solénoides 5. Suivant qu'on envoie un courant dans l'un ou l'autre de tes solénoides, on attire l'un ou l'autre des evlindres ; on déplace vers la droite ou la gauche l'extrémité T du bras, on fait tourner la tige dans un sens ou dans le sens inverse.

Reste à limiter le parçours. Deux buttoirs B et B' peuvent se déplacer à frottement doux sur une barre de laiton AA de section rectangulaire. L'un B' se fixe à l'aide de la vis de pression V'; l'autre est solidaire d'un écrou qu'on déplace grâce à la vis micrométrique V; la tête graduée de cette vis est commandée à distance.

Une sorte de volet abed en laiton peut tourner autour de l'ave ad et des pointes LU. Il est maintenn par un ressort dans la position représentée, c'est-à-dire appuvé contre la bacre AA; mais on pent, à distance, le placer à go" de cette position.

Pour gagner du temps ou pour tont autre raison, il est parfois avantageux de commencer par des lancements plus grands que le lancement définitif. On fait tourner le volet abed. La course est maintenant limitée par les buttoirs B et B'. Quand le parcours du disque est suffisant, on revient au premier lancement en laissant le volut se rabattre.

Un commutateur disjoncteur permet d'envoyer le courant dans l'un ou l'autre des solénoides. L'huile que contient les tubes sur lesquels ils sont enroulés, empêche le choc de la tige T contre ses buttoirs d'être brutal.

3. Maintien d'une amplitude constante. Calcul du lancement dans une hypothèse simple sur la forme de la courbe de torsion. Si l'equation de la courbe de torsion était connue, il serait possible de calculer : d'une part les pertes successives en fonction des étendues,

d'autre part le lancement nécessaire pour maintenir une étendue donnée. Elle ne l'est généralement pas : le problème est précisément d'obtenir sur elle quelques renser gnements au moyen de la mesure des pertes ou du lancement. Les seuls résultats de l'expérience pour une étendue donnée étant la durée d'oscillation, le fancement ou la perte, il est clair que la forme de la courbe ne peut être complètement déterminée par l'expérience que si elle ne dépend que de deux paramètres.

Il semble, a priori, plus rationnel de maintenir l'étendue constante; occupons-nous donc d'abord de ce problème en assimilant les courbes de torsion à la parabole

$$C + C_0 = \alpha - B\alpha^2,$$

hypothèse légitime si les parcours sont petits. La durée d'oscillation dépend uniquement du coefficient de 24 pourvu que le coefficient de 22 soit petit. Pour discuter l'effet du lancement, nous prendrons égal à 1 le coefficient de 2, ce qui revient à choisir convenablement l'unité de temps.

Les vaisons qui permettent généralement d'assimiler la courbe de torsion à une courbe unique dont l'origine est au point où la vitesse change de sens sont exposées da se les Mémoires de l'un de nous; le lecteur s'y reportera.

Les azimuts α_0 pour lequel le couple s'annule, α_1 po $\stackrel{\text{T}}{=}$ lequel le disque s'arrete, α_2 pour lequel le couple devie $\stackrel{\text{T}}{=}$ égal à C_0 , enfin le couple C_1 qui correspond à α_1 , so $\stackrel{\text{T}}{=}$ reliés par les formules :

$$(2) C_0 + \alpha_0 - B\alpha_0^2 = 0,$$

$$- rC_0 \quad \alpha_3 - B\alpha_2^2 = 0,$$

$$= C_{\sigma} + \frac{\alpha_1}{2} - \frac{B \alpha_1^{\sigma}}{3} = \sigma,$$

$$C_3 \leftarrow C_0 = z_4 - B z_3^2.$$

Des équations (3) et (4) on tire

$$\overline{e} = a_2 + a_1 + B\left(\alpha_2^2 + \frac{\lambda \alpha^2}{3}\right).$$

La méthode n'étant admissible que si & est petit et, par conséquent, 22 peu différent de 24, on peut écrire

$$\widetilde{\mathfrak{C}} = B \frac{\mathfrak{L}_{\widetilde{\mathfrak{I}}}^{*}}{\widetilde{\mathfrak{I}}}, \qquad B = \frac{B \widetilde{\mathfrak{C}}}{\mathfrak{L}_{\widetilde{\mathfrak{I}}}^{*}};$$

$$\mathbf{W} = (C, \quad C_1 \in \mathbb{R} \setminus \mathbb{R} \times \mathbb{$$

L'expérience permet donc de décider quand le remplacement de la courbe de torsion par une parabole est admissible. Comme entre certaines limites la parabole doit rester la même quelle que soit l'amplitude a₁ ou a₂, entre ces mêmes limites le lancement doit être proportionnel un carré de l'amplitude, l'énergie absorbée proportionnelle an cube de l'amplitude.

4. Discussion de la méthode quand on ne peut pas assimiler la courbe de torsion à une parabole. — Quand on ne sait pas à quelle courbe assimiler la courbe de torsion, les résultats de l'expérience sont d'une interprétation délicate.

L'étude de quelques cas particuliers précisera la difficulté.

1° Admettons qu'il existe rigourensement une limite d'élasticité. La courbe de torsion (fig. 4) est rectiligne jusqu'à un certain couple, et par conséquent jusqu'à une certaine torsion après laquelle un accroissement de torsion ne produit aucun accroissement de couple. Tant qu'on n'atteint pas le couple limite, le parcours étant rectiligne, l'amortissement est nul; le lancement est nul, quelle que soit l'amplitude.

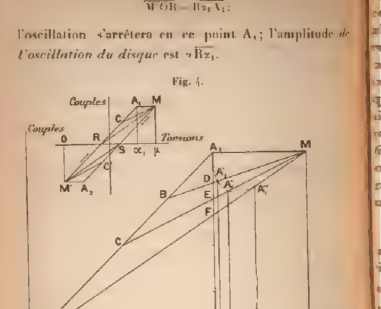
Supposons qu'on atteigne le couple limite.

Le cycle est alors M'RA, MSA, M'. L'énergie cinétique

quand on passe an point R, est mesuree par l'aire

$$\overline{WOR} = R\overline{z_1 V_1};$$

l'oscillation s'arrêtera en ce point A,; l'amplitude de l'oscillation du disque est 2 Rz1.



Quel que soit alors le lancement, on ne dépasseru jamais cette amplitude 2R2,, puisque un lancement, " grand qu'il soit, ne saurait augmenter le couple et par conséquent augmenter la quantité d'énergie cinétique d'imponible an passage par le couple nul.

octori

Torsans

Pratiquement l'hypothèse d'une limite rigourer # 58 d'élasticité ne correspond à rien. Supposons donc que courbe de torsion, sans présenter un point auguleux, 4 une courbure brusque. Tant que l'amplitude est au-desso d'une certaine valeur, le lancement est relativement faiblpour que cette amplitude dépasse cette valeur, il faut J es lancements considerables.

Mais dans ces conditions les lancements successifs produisent des déformations permanentes; le métal s'écronit, la courbe de torsion se modifie. On retombe sur des difficultés d'interprétation d'un autre ordre dont l'exemple suivant donnera une idée.

2' Supposons que la courbe de torsion se compose toujours d'une partie rectiligne d'inclinaison invariable à l'aquelle fait suite une seconde partie rectiligne d'inclinaison variable avec le numéro d'ordre du parcours; le cycle est maintenu entre les points invariables M et M' (fig. 4). Cela ne veut pas dire que l'amplitude de l'oscillation apparente A mesurée sur le disque est constante et égale à Ou; nous venons de voir par exemple que, s'il existe une limite d'élasticité, la courbe limitant le cycle est

M'RA, MSA, M'.

l'amplitude maxima mesurée sur le disque est $\overline{Oz_1} = 2 \overline{Rz_1}$. Si l'on veut que la somme de l'amplitude z_1 et du lancement \mathcal{E} soit constante jet égale à $\overline{O\mu}$, il faudra un lancement $\mathcal{E} = \overline{z_1\mu}$.

Supposons que pour le cycle suivant l'inclinaison de la seconde partie du cycle augmente ; le cycle devient

M'RCMSC'M'.

Il y a même énergie cinétique au passage par R. Le disque s'arrêtera en A' pour un azimut α' tel que

aire $RCA_1'x_1' = aire RA_1x_1$, aire CA_1E aire $EA_1''x_1''x_1$.

L'amplitude est $R\alpha_i + R\alpha_i'$; le lancement est $\epsilon'' - \alpha_i' \mu$.

Enfin si l'inclinaison de la seconde partie de la courbe augmente encore suivant RM, le disque s'arrête en A_i'' pour un azimut tel que

aire R A' z'' - aire R A1 z2, ane R A F aire F A" z' z2.

L'amplitude est Rx, - Rx, ; le lancement est E" x,2.

Ainsi, à mesure que la courbe qui limite le cycle s'infléchit plus tôt, on obtient de plus grandes amplitudes apparentes 2, avec de moindres lancements & et moins d'énergie fournie.

On voit quelle erreur grossière on commettrait en prenant toujours la quantité &: a? comme mesure de l'écut entre la courbe réelle de torsion et la droite tangente a son origine.

5. Le lancement pour une étendue donnée dépend des parcours antérieurs. Il en est de même de la courbe des pertes en fonction des étendues. On rencoute dans l'interprétation des résultats des difficultés d'une autre espèce,

Tout d'abord l'un de nous a montré (loc. cit., § 191 que, si le lancement régulièrement entretenu est petit. l'étendue croît vers une limite sans passer par un maximum; si le lancement est grand, l'étendue passe au contraire par un maximum et tend en décroissant vers une limite.

Ce dernier phénomène prouve évidemment une modification notable due aux déformations permanentes imposées au fil. A mesure que le nombre des parcours croît, le frottement intérieur augmente. Corrélativement si l'on étudie la courbe des pertes $p=f(\mathbf{A})$, en partant d'une grande étendue et en répétant plusieurs fois l'expérience, on obtient des courbes successives placées les unes audessus des autres. D'une expérience à la suivante, la perte croît pour une même étendue.

Revenons aux petits lancements; l'interprétation est moins évidente.

La manière extrêmement lente suivant laquelle on atteint la limite par étendues croissantes, sons l'influence d'un lancement constant régulièrement entretenu, donne à penser qu'il se produit peu à peu une diminution du frottement intérieur. En définitive on tend vers une limite qui augmente à chaque instant.

Effectivement, à un fil n'ayant pas servi, imposons un nombre n de lancements è suffisamment petits. Nous sommes près d'atteindre une limite A₁. Laissons le disque revenir au repos; attendons un certain temps; puis de nouveau imposons le même nombre n de lancements : nous obtenons une timite A₂ superieure [à A₃. Nous pouvous recommencer un certain nombre de fois l'expérience et obtenir successivement des limites croissantes : A₄, A₅,

Si les opérations sont régulièrement distribuées dans le temps, les différences : $A_2 - A_4$, $A_3 - A_2$, ..., décroissent régulièrement et assez vite.

Corrélativement étudions la courbe p - f(A) en partant d'une étendue assez petite et répétons plusieurs fois l'expérience : nous obtenons des courbes placées les unes au-dessous des autres. D'une expérience à la suivante la perte décroît pour une même étendue.

Nous constatons ainsi par les deux méthodes, suivant la grandeur des lancements ou des étendues initiales, tantôt un accroissement de l'aire embrassée par les courbes de torsion d'aller et de retour, tantôt une diminution.

Ces résultats sont intéressants en eux-mêmes; mais s'il s'agit de trouver l'effet d'une variable supplémentaire (température, champ magnétique, etc.), l'interprétation devient difficile. Tout d'abord il faut éliminer les trop grands parcours; la modification de la matière est trop rapide et les comparaisons sont impossibles.

Il faut se limiter aux lancements tels que l'etendue croisse vers une limite. Même dans ce cas la matière se transforme, mais les modifications, subpermanentes en général, sont plus lentes et moins génantes.

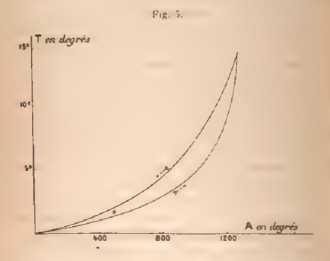
On retrouve des résultats analogues en opérant autrement.

Employous le fil de fer qui nous servira dans tout ce travail.

Une torsion d'un tour-mêtre donne un déplacement linéaire de 2^{mm}, 123 à la surface d'une des extrémités d'un fil de 1^m de longueur, dont l'autre extrémité est immobile, soit une torsion de 2,123 millièmes. L'actorsion d'un degré vaut une torsion de 5,9 millionièmes pour le bl de 1^m de long.

Le fil en expérience a toujours très sensiblement cette longueur.

Revenons au phénomène qui nous occupe. On imposeu un fil non recuit des lancements croissants puis décroissants; on détermine les étendues correspondantes. Les



courbes d'alter et de retour (fig. 5) sont loin de se superposer. Pour la même étendue, le lancement est plus grand après les grands parcours qu'avant. L'expérience a duré 3^{t.}30^m; voici quelques nombres pour fixer les idées.

				п	
>	7			н	
	и	и	а	2	

8	A	A*	€.	۸.	A2.
30	113	13	1417	1 220	1 [88]
57	251	63	888	1083	1173
153	Son	857	634	956	914
260	731	539	112	773	igo
399	yzb	857	276	6.8	391
646	1117	1248	151	138	192
888	1.800	1.440	No	175	76
1208	1.263	1395	31	151	23
1 1 6	1 298	1685			

Les lancements sont en centièmes de degré, les étendues A en degrés Ainsi, pour le lancement 8",88, l'étendue est 1200° sur la courbe d'aller; elle est seulement 1083" sur la courbe de retour. Le rapport 5: A est toujours petit; il est égal seulement à 0,011 pour la plugrande étendue. Les durées d'oscillation augmentent à mesure que le parcours croît. Au début la période est 19',8; pour le plus grand parcours elle devient 19',64. C'est comme si le module moyen avait diminué de 1000 à 974.

La détermination de l'étendue correspondant à un lancement donné impliquant un nombre relativement grand (20 ou 30 au moins) de parcours, on est amené à se demander si, malgré toute son imperfection théorique, la méthode de détermination des pertes n'est pas apte à rendre plus de services; étant beaucoup plus rapide et n'impliquant qu'un nombre restreint de parcours, elle modifie moins l'état du fil pendant l'expérience elle-même.

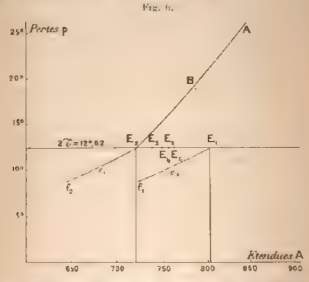
6. Comparaison du lancement \mathfrak{F} et de la perte p pour le même étendue. — Si après avoir entretenu une oscillation d'étendue \mathfrak{A} avec un lancement \mathfrak{F} qui ne soit pas trop grand, on abandonne le disque à lui-même, la perte p, dans l'oscillation qui suit la cessation du lancement, est sensiblement égale à deux fois le lancement, $p=2\mathfrak{F}$, indépendamment de toute hypothèse sur la forme des rourbes de torsion.

Plus exactement, si l'on construit la courbe : p=f(A), et si on l'extrapole jusqu'à l'étendue A qui était maintenue constante par le lancement \overline{v} , on trouve pour cette étendue : $p=2\overline{v}$.

Voici un problème plus général dont la solution est moins évidente.

Laissons le disque osciller librement à partir d'une très grande étendue et déterminons les pertes successives.

Quand la perte p a la valeur 25, passons de l'une des techniques à l'autre en imposant le lancement 5; l'étendue reste-t-elle alors invariable? C'est ce que l'expérience suivante nous montrera (fig. 6).



(3^b 35^m). Un fil neuf recuit est maintenu en oscillation avec un lancement $\overline{c} = 6^{\circ}, 3\tau$. On obtient une étendue de 80 (°, 5 (point E_{τ}). On laisse le disque osciller librement, on détermine ainsi la courbe p = f(A) tracée en $E_1 e_1 f_1$.

A 3h 57m, on lance deux fois avec un lancement de 3600;

In obtient ainsi une étendue de 1200° environ. On laisse lamortissement se produire librement; on détermine la courbe $p=f(\Lambda)$, représentée par ABE₂. Quand la perte est voisine de 2 $\mathbb{Z}=12^\circ$, 62, on maintient l'oscillation au moyen du lancement \mathbb{Z} régulièrement entretenu. C'est ainsi qu'est déterminé le point \mathbb{E}_2 correspondant à une étendue de 719°, 7.

Ainsi le fait d'avoir porté l'oscillation à 1200" entiron, par deux lancements de 360°, diminue l'étendue qui correspond au lancement & 6°,31, de 804°,5 à 729°,7; soit une diminution de 84°,8; plus du dixième de l'étendue primitive.

 $(4^h)^m$. On laisse le disque osciller librement, on obtient la courbe $E_2e_2f_2$: on constate au point E_2 un point auguleux; la courbe $E_2e_2f_2$ ne prolonge pas la courbe AB E_2 . Cela montre Γ influence des parties de la courbe $\rho = f(\Lambda)$ les unes sur les autres.

On laisse osciller librement jusqu'à $\S^h g^m$. On relance de manière à retrouver l'étendue permanente qui correspond à $\overline{g} = 6^{\circ}.3i$. On revient en E_a (7.36°, 2). A \S^h 20° on laisse le disque osciller librement.

On recommence 3 4th 30m. On trouve to point E4 (746°, 3).

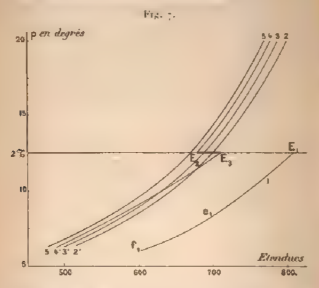
Opérant toujours de même, c'est-à-dire laissant l'oscillation s'amortie, puis relançant de manière à arriver à l'étendue permanente qui correspond au lancement \mathcal{E} , on trouve : à 5^h 20^m, E, (753ⁿ,1); à 6ⁿ 30^m, E_s (759ⁿ,9).

Peu à peu disparalt l'effet du grand parcours; on se capproche du point E, obtenu tout à fait au début.

Pour ramener l'étendue à l'une des valeurs E_3 , E_4 ,.... on emploie d'abord un lancement \mathcal{E}' un peu plus grand que \mathcal{E}_5 , ce qui est possible grâce au volet abord de la figure β ; quand l'étendue est voisine de sa limite, on rabat le volet et l'on vérifie si l'étendue est trop grande ou trop petite. Il suffit de vérifier si elle angmente ou si elle dimi-

nuc. Il peut être commode de laisser une oscillation sans entretten et de voir si la perte est supérieure ou inférieure à 26; dans le premier cas l'étendue était supérieure à l'étendue limite qui correspond à 6; c'est le contraire dans le second cas.

Dans l'expérience précédente le point anguleux E₂ est très peu marqué; on ne s'explique guére comment se sait le raccordement des courbes. Voici une expérience qui éclaireit singulièrement la question (fig. 7).



On emploie du fil de fer recuit et un lancement & 6°,31.

Avec le fil neuf on obtient avec ce lancement un parcours permanent de 810°. Laissant l'oscillation s'amortir librement, on décrit la courbe E₁e₁f₁ (courbe 1).

Parvenuà une étendue voisine de 500°, on produit alors deux lancements de 300° qui donnent une étendue voisine de 1300°. On laisse amortir librement, on décrit la courbe 22'. Naturellement l'amortissement a beaucoup augmenté du fait du grand parçours.

On relance deux fois de 360° quand l'étenduc est revenue vers 480°; l'étenduc croît jusqu'à 1300 environ. On décrit la courbe 33'.

Cette expérience montre comment une opération en un point d'une courbe modifie les parties ultérieures de cette courbe. Mais, suivant une loi absolument générale, maintes fois rencontrée au cours de nos recherches ur les déformations, cette modification ne s'étend pas également sur toute la courbe; après une partie déformée, la courbe revient se raccorder à ce qu'elle aurait été, si la modification n'était pas intervenue.

La droite E₂ E₃..., qui représente les étendues limites pour le même lancement 6°, 31 dans des opérations successives, n'est pas décrite avec une vitesse uniforme. La vitesse, énorme au voisinage de E₂, diminue rapidement à mesure qu'on s'éloigne de ce point.

7. Conséquences de l'expérience précédente. Conclusions. — Cette expérience prouve le caractère non fixé des parcours dans le plan couple torsion, quand à partir d'une étendue considérable on faisse le disque s'amortir librement. Quand la perte prend la valeur $p \Rightarrow 2\mathfrak{F}$, si l'on passe à l'autre technique et si l'on impose le lancement \mathfrak{F} ,

l'étendue part de sa valeur actuelle, mais ne s'y maintient pas. Elle croît généralement au commencement de l'opération; elle peut décroître ensuite.

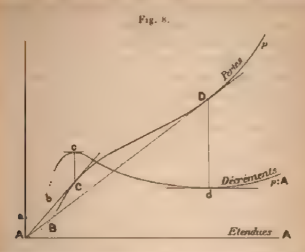
Mais pour obtenir des résultats nets, nous avons exagere dans l'expérience précédente les défauts de la méthode des oscillations libres. L'étendue initiale était considérable; aussi les courbes successives 2, 3, 4, 5 indiquentelles des pertes croissantes pour la même étendue.

Au contraire si nous limitons convenablement les étendues initiales, si nous les obtenons par des lancements pas trop petits, de manière à ne pas multiplier le nombre des parcours nécessaires; pas trop grands, de manière à ne pas trop nous rapprocher d'un côté des déformations permanentes, le caractère non fixé des oscillations amorties s'atténue. Si alors on remplace brusquement une technique par l'autre, si au moment où la perte est p, on impose le lancement $E \Rightarrow p : 2$, on atteint immédiatement l'étendue limite qui correspond à \overline{v} .

En définitive, ces méthodes n'ont de sens, pour la comparaison des agents sur l'état du fil, que lorsqu'ou peut les substituer l'une à l'autre comme il vient d'être dit. Dans ces conditions la méthode des oscillations libres l'emporte comme plus simple, comme plus rapide, cette rapidité évitant de modifier l'état de la matière du fil par de nombreux parcours.

8. Forme de la couche des décréments pour le fer. (fig. 81. - Le décrément, quotient de la perte d'étendue par l'étendue moyenne, est une notion très artificielle dont l'origine est une théorie erronée (proposée par Coulomb et reprise par Lord Kelvin) des causes de l'absorption d'énergie.

L'un de nous a trouvé que, pour le cuivre, le décrément è est en fonction de l'étendue à sensiblement représenté par une droite passant par l'origine, pourvu que les étendues ne soient pas trop grandes. On a donc p: A = kA, où A est une constante: d'où $p = kA^2$. Pur consequent la courbe figurant p en fonction de $a = A^2$ est aussi une droite: la courbe de torsion est assimi-



lable à une parabole unique; le paramètre B est indépendant de l'amplitude.

Pour le fer recuit la courbe $\delta = f(A)$ a des formes compliquées; à partir d'une grande étendue et pour des étendues décroissantes, δ commence par décroître, peut présenter un minimum et croître ensuite jusqu'à un maximum; il tend enfin pour de petites étendues vers une valeur non nulle. Si même le lancement est petit, le decrément en fonction de l'étendue croît dès les premières oscillations, à mesure que l'étendue diminue. Enfin il peut arriver que la courbe ne présente ni minimum, ni maximum consécutif par conséquent; il y a seulement une inflexion.

Il est parfaitement inutile de calculer les décréments; suivant les cas nous représenterons les pertes en fonction de l'étendue ou du carré de l'étendue. Il importe d'ailleurs assez peu, puisque la méthode ne peut guère servir qu'à d'où

la comparaison des pertes p ou des entretiens 6 qui correspondent à une étendue donnée, quand on modifie l'état du fil.

9. Très petits parcours. — Tout le monde depuis Coulomb admet la constance du décrément pour de petites étendues. La courbe cha aboutirait normalement à l'axe des ordonnées, sa tangente en a serait horizontale. A supposer cette loi vraie, elle ne s'applique à coup sir qu'à des étendues si petites qu'elle perd tout intérêt pratique.

On peut toujours poser, au voisinage du point A,

 $p = p_1 \Lambda + p_2 \Lambda^2 + p_2 \Lambda^3 + \dots;$ $\delta = p_1 + p_2 \Lambda + p_2 \Lambda^2 + \dots;$

La question est donc de savoir si p_2 est nul ou différent de zéro. Il n'en sera ni plus ni moins pour les petites étendues, car nul doute que p_1 ne soit pas nul. La courbe AB aboutira donc certainement au point A suivant une tangente inclinée.

Si, pour une notable partie de sa longueur, la courbe des à était horizontale, il serait facile de déterminer la position du point a qui serait une donnée essentielle de la question. Si au contraire la tangente seule en a est horizontale, le point a se trouve fort mal déterminé. C'est ce qui a lieu; il est d'ailleurs extrêmement difficile de tenir compte de l'effet de l'air.

BÉSULTATS DES EXPÉDIENCES.

10. Remarquable instabilité de l'état de la matière.

— Le résultat le plus remarquable de cette étude est l'extraordinaire instabilité des états qu'on obtient, en agissant sur la matière du fil, soit par deformation, soit par recuit. Le frottement intérieur mesuré par l'amor-

tissement varie considérablement pour des causes auxquelles on serait tenté d'attribuer une influence négligeable.

Opérons d'abord sur du fil recuit et allongeous-le sans filière de n pour 100, la température restant à peu près invariable. Étudions ensuite la courbe des pertes $p = f(\Lambda)$, en recommençant l'expérience un certain nombre de fois, à des temps T_1, T_2, T_3, \ldots , après la déformation.

L'expérience prouve que l'allongement permanent accroît beaucoup l'amortissement. Mais si, le fil une fois allongé, on compare entre elles les pertes pour des temps variables après la déformation, on trouve un faisceau dont les courbes successives $p=f(\Lambda)$, correspondant à des temps croissants, sont les unes au-dessous des autres : l'amortissement pour une même amplitude décrott considérablement avec le temps.

La déformation permanente produit donc un état instable de la matière correspondant, pour des déformations petites ultérieures, à une énorme absorption d'énergie. Cet état tend spontanément et lentement vers un état stable, qui correspond à des amortissements beaucoup moindres que ceux observés immédialement après la déformation. Naturellement le retour vers l'état stable est d'abord rapide, puis de plus en plus lent, comme il arrive pour tous les phénomènes analogues.

On peut objecter que, pour des étendues relativement faibles (de l'ordre de 600 à 700°), les courbes successives d'amortissement, p = f(A), sont toujours les unes audessous des autres. La répétition diminue l'amortissement. Mais les phénomènes sont d'un autre ordre de grandeur après une déformation permanente.

Par exemple, allongeons un fil de 6 pour 100. Décrivons la courbe des pertes, en commençant l'expérience 7 minutes après la déformation. Nous obtenous une certaine courbe parabolique presque rectiligne. Recommen-

çons sur le même fil après 40 minutes; la seconde courbe indique pour une amplitude de 540° une perte plus petite dans le rapport de 167 à 149. Recommençons eucore : pour cette même amplitude A — 540° et pour des temps T après la déformation, les pertes p (en unités arbitraires) sont données par le Tableau suivant :

En moins d'un jour l'amortissement a passé de 167 à 100.

La diminution relative diminue quand l'amplitude diminue; ainsi pour A = 340° et les mêmes temps T. les pertes (en unités arbitraires), rapportées à la courbe T = 1408^m, sont comme les nombres 141, 129, 125, 116, 100. Pour de très petites amplitudes l'effet du temps T serait négligeable. Cependant il ne faut pas oublier que nous ne corrigeons pas les pertes expérimentales de l'amortissement par l'air, qui évidemment est indépendant de T et qui intervient de plus en plus à mesure que A diminue.

11. Comparaison des amortissements pour des fils allongés de n pour 100; n'est variable d'un fil à l'autre ou d'une expérience à la suivante sur le même fil. Interprétation des expériences. — Déterminons la courbe d'amortissement d'un fil recuit de longueur L. Allongeons-le de n pour 100 sans filière; laissons-le reposer un certain temps; recommençons l'expérience d'amortissement, après l'avoir ramené à la longueur L en en coupant un morceau. Allongeons de nouveau ... et ainsi de suite. Comparons les courbes : p = f(A), successivement obtenues.

Admettons d'abord que l'air n'ait pas d'influence sur l'amortissement et que le frottement intérieur dans le fil ne dépende pas de la vitesse.

L'un de nous a montré (Journ. de Phys., 1899) qu'on a

généralement entre le couple C, la torsion a et le rayon R, la relation C = R² \(\varphi(\alpha R)\); les courbes de torsion sont les mêmes pour la même matière, si l'on prend comme abscisses les produits \(\alpha R\) et comme ordonnées les quotients C: R². Il résulte de là (Journ. de Phys., 1902, p. 28) qu'en opérant sur différents fils de même matière, on doit trouver des produits \(\rho R\) (pertes \times rayon) identiques pour des produits \(\lambda R\) (étendues \times rayon) identiques.

Démontrons cette proposition.

L'aire comprise dans un parcours (c'est-à-dire l'énergie absorbée) est

$$\int c \, da = R^2 \int \varphi(xR) \, d(xR).$$

Si les cycles sont à peu près rectilignes et si l'on emprunte l'énergie au fil lui-même, la variation d'énergie est γR*AAA, où γ ne dépend que de la matière du fil. D'où

$$\gamma R^4 A \Delta A = R^5 \int \varphi(\alpha R) d(\alpha R),$$

l'intégrale étant étendue a un seul parcours.

$$R\Delta A = \rho R = \frac{1}{\gamma AR} \int_{-\infty}^{AR} \varphi(\alpha R) d(\alpha R).$$

Pourvu que les comparaisons se fassent sur des étendues telles que AR soit constant, l'intégrale a une valeur qui dépend non du rayon, mais seulement de la nature du parcours considéré : pR est donc indépendant du rayon.

Si la courbe des pertes $p = f(\Lambda)$ est une droite passant par l'origine des coordonnées, la courbe $pR = f(\Lambda R)$ est identiquement la même droite. Comme la courbe expérimentale ne diffère pas beaucoup d'être une telle droite, on doit trouver sensiblement les mêmes courbes $p = f(\Lambda)$, pour des fils de même matière et de rayons différents. En tous cas la comparaison des matières ou, ce qui revient au

même, la réduction au même diamètre, ne présenters aucune difficulté.

Nous supposons dans ce qui précède que l'air n'intervient pas; il serait plus exact d'admettre qu'il intervienà peu près indépendamment du rayon.

Calculons en effet la période quand le sil est allongé de n pour 100. La déformation permanente modifiant à peine === la densité, les rayons successifs R du fil en expérience satisfont à la relation : $R^2(t + 0, otn) = const.$ Le couple== auguel correspond une torsion donnée est proportionnel à la quatrième puissance du diametre, puisque la longueur du fil est invariable et que le module de rigidité varie peu avec la déformation. La durée d'oscillation est en raison inverse de la racine carrée du couple, c'est-à-dire du carrédu diamètre; elle est donc proportionnelle à 1 + 0, 01 n. Comme n est toujours inférieur à 10, la durée d'oscillation varie donc au maximum de 10 pour 100 de sa valeur pour le sil non étiré. Or la perte p pour une étendue donnée A et pour un oscillateur donné, entraîné par un couple proportionnel à l'écart, est (Cours de Physique de Bouasse, T. I, § 60), toutes choses égales d'ailleurs, proportionnelle à la racine carrée de la période. De ce chef la perte varie donc de moins de - pour 100, et comme l'effet de l'air est secondaire pour les amplitudes considérées, on peut n'en pas tenir compte dans les comparaisons, au moins comme première approximation.

12. Comparaison des amortissements pour des fils allongés de n pour 100. Résultats. — Les phénomènes signalés au paragraphe 10 interviennent d'une manière curieuse.

Quand on fait les expériences immédiatement après les allongements, on trouve que, pour des étendues asses grandes, les pertes croissent, pour une même étendue, à mesure que le fil est plus allongé. Pour 600°, par exemple, la perte est pour le fil étiré de 8 pour 100, environ double de la perte pour le fil non étiré.

Pour des étendues notablement plus petites, de l'ordre de 100° avec les sils employés, les courbes p=f(A) se présentent dans l'ordre inverse. Elles se sont donc coupées dans l'intervalle, de manière que la plus haute pour les grandes étendues soit la plus basse pour les petites.

L'explication de ce résultat résulte de l'expérience sui-

Préparons une série de fils allongés de n pour 100 différents, et laissons-les reposer 24 heures, de manière que l'état stable limite soit atteint au moins approximativement. Les courbes p = f(A) indiquent, pour une même étendue, un amortissement plus petit à mesure que n est plus grand.

Les grandes deformations produisent donc un état pour lequel le frottement intérieur est d'abord considérable, muis cet état est très instable. Par suite, le frottement intérieur diminue rapidement et devient, en définitive, moindre que pour le fil peu déformé qui présente, immédiatement après la déformation, un frottement intérieur relativement faible mais beaucoup plus stable.

Pour les petites amplitudes l'état stable est atteint plus vite; dès après la déformation, un peut donc constater une diminution de l'amortissement, pourvu qu'on s'adresse à des amplitudes assez petites : ce qui est conforme au résultat indiqué à la fin du paragraphe 10.

On ne peut dès lors se faire illusion sur la possibilité de trouver des nombres, but ordinaire des physiciens. La courbe des pertes est un réactif très sensible d'une modilication intérieure; il ne faut pas lui demander autre chose.

13. Fils non recuits allongés d'une manière permanente par enroulement et déroulement. — Les phénomènes précédents sont généraux : on obtient un accroissement subpermanent du frottement intérieur (c'est-à-dire, indépendamment de toute théorie, un accroissement de l'absorption de l'énergie correspondant à un parcours de définition donnée), chaque fois que l'on impose une déformation permanente. Si la déformation n'est pas permanente, les variations du frottement intérieur, ou sont nulles, ou tout au moins sont d'un autre ordre de grandeur.

Le fil de fer dont nous nous sommes servis supporte. recuit, un allongement permanent de 10 pour 100; non recuit, il casse pour un allongement permanent inférieur au millième. Mais le fil non recuit peut être allongé sans filière, de 10 et même de 20 pour 100, par des enroulements et désenroulements successifs sur un cylindre de diamètre convenable, pendant qu'il est soumis à une traction (J. de Physique, t. IV, 1905).

Suivant cette technique, on allonge un fil de 5,5 pour 100 par 7 enroulements et déroulements sur un cylindre de 8mm de diamètre; le fil est tendu pendant l'opération à raison de 14kg par millimètre carré. Pour une étendue de 500°, la perte immédiatement après l'allongement est de 259 unités arbitraires; elle n'est plus que de 145 unités après un repos de 24 heures. Elle était de 100 unités pour le même fil ayant tout allongement.

Faisons subir à plusieurs fils des allongements différents sous la même tension, en variant par conséquent le nombre des enroulements et des déroulements. Traçons les courbes des pertes immédiatement après l'allongement. Elles se placent régulièrement les unes au-dessus des autres, celle qui est au-dessus d'une autre correspondant à un allongement plus grand. A mesure que les essais sont faits plus longtemps après l'allongement, elles se rapprochent les unes des autres.

Deux sils penvent être allongés du même tant pour 100,

par milimètre carré par exemple), le nombre des enroulements et déroulements étant choisi en conséquence (12 et 3 pour les tensions précédentes). Les pertes pour une étendue de 500° étaient, aussitôt après l'allongement, 128 et 100 unités pour les deux fils. Pour un même allongement, l'accroissement de frottement est plus considérable quand la charge est plus faible et, par conséquent, le sumbre des enroulements et des déroulements plus grand.

14. Action du laminage. — l'ar laminage il est difficile en une opération d'obtenir des allongements supérieurs à 5 pour 100; on les mesure en pesant 1^m de fil avant et après l'opération, et en admettant, ce qui est légitime, que le poids spécifique n'a pas changé. La section droite, après le laminage, peut être assimilée à une ellipse; on en mesure les axes a et b au moyen d'un compas d'épaisseur de précision.

La détermination de la courbe des pertes est effectuée aussitôt que possible après le laminage. Voici les pertes Pour une étendue de 500°:

Allongements en centièmes	U	2,2	2,8	4.9
a:b	1,00	1,04	1,14	1,76
P				

L'état est instable; on revient lentement à un état stable.

15. Action des torsions permanentes. — L'un de nous a étudié longuement le phénomène. Il a montré (§ 37 du Mémoire cité) que les déformations purement élastiques ne modifient pas sensiblement le frottement intérieur. Au contraire, des qu'il y a déformation permanente (et les étendues utilisées mettaient le fil génératement dans ce cas), le frottement varie. Il y a encore lieu de distinguer l'augmentation subpermanente qui accompagne la déformation, et la variation permanente

qui, suivant les cas, est une augmentation on une diminution,

Les phénomènes sont compliqués par la dissymétrie due à la torsion permanente, dissymétrie soigneusement étudiée dans le Mémoire eité.

16. Effet d'une variation de tension sans déformation permanente. — Pour étudier l'influence des variations de tension sur les propriétés du fil non recuit, on installe l'oscillateur au milieu du fil. Celui-ci est fixé d'une manière invariable à son extrémité supérieure; son extrémité inférieure est prise dans un étau solidaire d'un levier équilibré, au moyen duquel on peut exercer la tension voulue. On imaginera aisément un système de butoirs à vis permettant d'éviter les chocs et de rendre les ruptures de fil sans danger pour l'oscillateur.

Le sil casse pour une tension de 63ks par millimètre carré, après un allongement extrêmement petit. Si la tension ne dépasse pas 20ks par millimètre carré, les pertes sont indépendantes de la tension; corrélativement on peut admettre que l'allongement permanent est nul. Si la tension atteint et dépasse 50ks, il semble hien qu'il y ait un léger allongement; corrélativement on constate une augmentation du frottement intérieur.

Suit mesurée par le nombre 100 la perte pour l'étendue de 540°, pour le fil neuf et pour une tension de 3^{kg} par millimètre carré. Répétons l'expérience : la perte diminue légèrement comme d'habitude et tombe à 98. Exerçons la tension de 50^{kg} pendant une demi-heure, revenons à la tension primitive et déterminons la perte : elle est remontée à 104. Un nouvel essai donne 101. Tout se passe bien comme après une légère déformation permanente.

Si l'on augmente la tension jusqu'à la rupture du fil, l'allongement permanent est certain; l'accroissement de la perte peut aller jusqu'à 10 à 15 pour 100. Il est naturellement très irrégulier comme l'allongement obtenu

dans ces conditions. On sait que l'allongement de rupture varie considérablement avec l'homogénéité du fil, les moindres défauts ayant une grande influence sur la charge de rupture.

17. Effet sur la courbe des pertes déterminées à froid d'un échauffement à 100°. — Utilisons un fil de fer qui a été recuit à haute température et qui, depuis le cecuit, est resté longtemps à la température ordinaire.

Déterminons la courbe des pertes, chauffons le fil à 100°, ramenons-le à la température ordinaire et déterminons à nouveau la courbe des pertes. Le fuit de passer à 100° augmente notablement le frottement intérieur, de 20 pour 100 pour fixer les idées.

Ce changement d'état s'effectue très vite; il est complet pour un séjour d'une dizaine de minutes à 100°. Le retour à l'état stable correspondant à la température ordinaire s'effectue au contraire avec une extrême lenteur; comme il arrive pour tous les phénomènes analogues.

Tandis que les phénomènes étudiés dans les paragraphes précédents sont généraux, il n'en est plus de même de celui-ci; il est, au moins pour cet ordre de grandeur, particulier au fer recuit. On s'étonne qu'une variation de température, qu'on serait tenté de considérer comme négligeable pour un métal, produise des modifications subpermanentes si faciles à mettre en évidence. On est arrivé à se demander si véritablement il existe des états d'équilibre stable pour certains solides, puisque l'état d'un métal recuit peut être si loin de mériter ce titre.

18. Effets superposés sur l'amortissement à froid d'un allongement permanent et d'un échauffement à 100°. — Préparons une série de fils allongés de n pour 100, n étant différent d'un fil à l'autre. Laissons-les reposer 24 heures, par exemple. Nous savons déjà (§ 10) qu'ils ont atteint un certain état plus voisin de l'équilibre;

mais tout porte à croire que cet état est loin d'être définitif. Il est probable que l'amortissement décroîtrait encore si, par un procédé quelconque, on se rapprochait de cet état définitif.

On sait que d'une manière générale une élévation de température accélère le retour aux états d'équilibre. Si donc nous portons l'un des fils à 100° et le reficidissons, nous devons trouver après cette opération une nouvelle courbe des pertes, qui serait sûrement placée au-dessous de la courbe obtenue avant l'opération, si le passage à 100° n'avait par lui-même aucune influence. Mais le paragraphe précédent nous apprend que ce passage augmente le frottement intérieur, c'est-à-dire produit un effet inverse de celui qui résulte du phénomène général rappelé ci-dessus.

Suivant le cas, la seconde courbe des pertes sera donc au-dessus ou an-dessous de la première. Les prévisions sont faciles et l'expérience les confirme.

Si le fil est peu allongé, c'est l'effet propre de la variation de température qui l'emporte; la seconde courbe est au-dessus de la première; somme toute, le passage par 100° augmente l'amortissement. Cela arrive pour n < 4. par exemple.

Si le fil est très allongé, c'est le second effet de l'échauffement qui prédomine. On est encore loin de l'équilibre définitif avant l'échauffement; on s'en rapproche beaucoup par l'échauffement. La seconde courbe des pertes est au-dessous de la première. Gela arrive pour n > 4, par exemple.

Pour un certain échauffement (n=4) dans l'expérience), les effets de l'échauffement se compensent.

Naturellement, cette valeur de n pour laquelle il y a compensation, dépend essentiellement du temps T qui s'écoule entre les déformations et les expériences qui déterminent les pertes. Il en est de même des distances

entre les courbes des pertes avant et après l'échauffement. Cette distance peut être énorme, par exemple si a est grand et si l'on opère peu de temps après la déformation.

19. Comparaison des pertes à froid et à 100° pour des fils de fer allongés de n pour 100 sans filière. — Il n'entre pas dans le cadre de ce travail d'étudier systématiquement les essets de la température sur l'amortissement; nous voulons seulement attirer l'attention sur ces phénomènes et montrer avec quelle facilité on en modifie la grandeur.

Étudions les courbes d'amortissement à 15° et à 100° en prenant une étendue initiale de 700°. Pour les raisons exposées au paragraphe 17, on commence par déterminer la courbe à 100°. En croisant les expériences, on obtient successivement, à chacune des deux températures, des courbes voisines les unes au-dessous des autres, ainsi qu'il arrive toujours quand les étendues ne sont pas trop grandes.

Pour le fil recuit non étiré (n=0), la courbe à froid, qui a une allure parabolique presque rectifigne, se déduit de la courbe à 100° correspondante en multipliant les ordonnées par un nombre constant qui, pour le fil utilisé, est voisin de 1,6. Les pertes à froid sont donc supérieures aux pertes à 100° pour les mêmes étendues. On ne descend pas au-dessous des étendues de 100°, car alors le frottement de l'air prend une importance telle que la comparaison, même qualitative, n'a guère de sens.

On sait depuis longtemps que le fer présente des anomalies entre o° et 100°; la méthode que nous étudions en met une en évidence avec une extrême facilité. Il est plus que probable que les résultats seraient inverses avec la plupart des métaux.

Opérons avec des fils étirés de n pour 100 sans filière. Jusqu'à n = 10 (des allongements relatifs plus grands sont difficiles à obtenir avec des fils du diamètre utilisé), le sens des résultats reste le même, mais le rapport des pertes à froid et à chaud se rapproche de l'unité. Ainsi pour n=10, les pertes à chaud et à froid sont comme 100 et 115, tandis que pour n=0, le rapport est 100; 15q.

20. Fit de fer étiré avec la filière et non recuit. Comparaison des phénomènes à 15" et 100°. — Le sil de fer non recuit produit un amortissement inférieur à celui du fil recuit. Il est près de moitié moindre pour la même amplitude.

Le til de fer non recuit produit un amortissement plus grand à chaud qu'à froid.

Il semble donc se comporter comme le ferait un fil recuit qui aurait été considérablement allongé sans filière. Ce résultat ne va pas de lui-même; il serait peut-être, en général, grossièrement erroné.

Nous avons vu (§ 12) que l'amortissement diminue à mesure que le sil est plus allongé sans silière, pourvu qu'an attende qu'il soit revenu suffisamment près de son état stable. Le premier résultat obtenu pour le sil non recuit rentre donc dans cette proposition.

Nous avons vu (§ 19) qu'à mesure que le fil est plus allongé sans filière, les courbes à 15° et à 100° se rapprochent. Pour l'allongement très grand obtenu avec la filière, ce rapprochement se transforme en une interversion de positions relatives. Un des phénomènes se déduit de l'autre par continuité.

21. Effet de l'aimantation sur le frottement interieur. — Le fil est entouré d'un solénoïde enroulé sur un double tube. Dans l'espace annulaire compris entre les deux tubes concentriques, passe un courant d'eau qui empêche toute élévation de température.

L'expérience consiste à comparer les amortissements avec et sans le courant dans le solénoïde.

Quand les étendues ne sont pas trop grandes, on peut déterminer l'allure du résultat à l'aide d'une seule courbe d'amortissement. On installe le courant, on détermine les pertes pour un certain nombre d'oscillations; on supprime le courant, on détermine les pertes pour le même nombre d'oscillations; ..., et ainsi de suite. Les points obtenus se disposent sur deux courbes p = f(A), nettement différentes, ce qui prouve l'influence de l'aimantation.

Les pertes sont plus petites quand le courant passe dans le solénoïde. — Ce résultat n'est évidemment qu'une indication : quand on supprime le courant, on ne ramène pas à zéro l'aimantation du fil, tant s'en faut. Pour étudier complètement le phénomène, il faudrait donc adjoindre à l'appareil un magnétomètre permettant de diterminer à chaque instant l'aimantation.

Mais il serait faux de croire que les résultats seraient nécessairement notablement changés, même numériquement si, au lieu de se contenter de supprimer le courant, on ramenait l'aimantation à zéro. Il est probable que la grandeur du phénomène dépend moins de l'aimantation actuelle que du champ nécessaire pour la produire.

C'est ce que nous porte à croire l'étude d'autres phénomènes du même ordre.

Conclusions. — En définitive, la détermination de l'amortissement des oscillations de torsion permet d'étudier un grand nombre de modifications de l'état de la matière, autres que celles obtennes par torsion. Mais pour obtenir des résultats d'une interprétation possible, il ne faut pas que la méthode d'essai apporte elle-même de graves changements dans cet état. Aussi se limitera-t-on toujours à des étendues relativement faibles, produisant des déformations permanentes petites ou quasiment nulles.

Utiliser des oscillations d'étendues trop petites aural l'inconvénient inverse de supprimer toute la sensibilit de l'essai, d'abord à cause du frottement alors prédomnant de l'air, ensuite parce que certains changements d'état produisent des modifications importantes sur l'essemble de la courbe des pertes, et ont une influence a peu près nulle sur son point d'aboutissement.

Si, dans le Mémoire publié en 1904, par l'un de nons, les étendues des parcours sont généralement considérables, c'est que la méthode d'essai et le procédé par lequel on modifie l'état de la matière y sont pour ainsi dire confondus. Dès que la méthode d'essai devient distincte des procédés de transformation, toute une série de précautions deviennent nécessaires; le Mémoire actuel a pour but de les préciser.

RECHENCHES SUR L'ACIDE HYPOYAVADIQUE ET QUELQUES-1NS DE SES COMPOSÉS;

PAR M. GUSTAVE GAIN

INTRODUCTION.

La déconverte du vanadium remonte à une centaine d'années, mais ce métal ne fut isolé qu'en 1867 par Henry-E. Roscoe (1).

Les recherches faites avant cette époque furent consacrées uniquement à l'étude de ses minerais. Ces recherches, d'ailleurs, furent nombreuses, car le vanadium se trouve répandu dans une quantité considérable de roches et de minéraux divers. Malheureusement il ne s'y trouve qu'en faible proportion.

⁽¹⁾ E. Roscoe, J. chem. Soc., 2º série, t. VI, 1868, p. 321-350

Peu de travaux ont été faits sur cet élément et il reste sucore beaucoup de points à élucider sur la chimie du vanadium.

Vers 1877, W. Gerland (1), le premier, fit quelques Communications importantes sur ce métal; mais ce n'est véritablement qu'à partir de l'année 1883 qu'il fut étudié d'une façon remarquable par mon vénéré maître, M. A. Ditte.

C'est sous son inspiration que j'ai entrepris ce travail. Qu'il me permette de lui dire ici toute la gratitude et toute la reconnaissance que je lui garde, pour les savants conseils et les encouragements précieux qu'il n'a cessé de me prodiguer largement pendant le cours de ces années de recherches.

Les Mémoires qu'il a publiés (2) sur l'acide vanadique, sur ses combinaisons avec les bases alcalines, alcalino-terreuses et organiques, les acides hydrogénés et oxygénés, les vanadates doubles, etc. ont élucidé des questions restées obscures jusque-là et enrichi la Science d'une série de découvertes importantes.

Le vanadium étant un métal qui présente une avidité extraordinaire pour l'oxygène, les combinaisons qu'il forme avec cet élément sont nombreuses. On connaît, en effet, les oxydes suivants : protoxyde, bioxyde, trioxyde, tétroxyde, pentoxyde ou acide vanadique.

L'acide vanadique est le seul de ces oxydes dont l'étude hit été faite presque complètement.

Parmi les autres, il en est un qui présente un intérêt tout particulier, taut par la facilité qu'il possède de se combiner aux divers acides hydrogénés ou oxygénés, aux

⁽¹⁾ W GERLAND, Ber., t. 1X, 1876, p. 809-875; t. X, 1877, p. 1513-2516; t. X, 1877, p. 1516-1517; t. X, 1877, p. 2109-2110.

^(?) A. Ditte, Complex rendus, t. NCVI, 1" sem. 1883, p. 8/6-8/9; \$. CI, 2" sem. 1885, p. 1/87-1/90; t. CII, 1" sem. 1885, p. 1/87-1/90; t. CII, 1" sem. 1885, p. 918-1019

bases alcalines et alcalino-terreuses, que par les propriétés remarquables de ces combinaisons elles-mêmes. c'est l'acide hypovanadique V²O¹, appelé encore quelquefois acide vanadeux ou tétroxyde de vanadium.

Par le présent travail, nous verrons les rapprochements intéressants que l'étude de cet oxyde nous permettra de faire entre le vanadium et divers autres métaux, ainsi que la place qu'il peut occuper parmi eux.

Actuellement, en effet, on n'est pas encore arrivé à se mettre d'accord sur le rang qu'il doit prendre dans une classification, et les divers savants qui ont entrepris cette étude l'ont successivement classé dans tous les groupes

C'est ainsi que Thénard, avec juste raison semble-t-il, le plaçait dans le groupe du ser, après le cobalt et le chrome; Berzélius, à la suite de la théorie électrochimique de Davy, le classa entre le chrome et le molybdène, non loin de l'arsenic et du bore; Frémy l'incorpora dans la famille du tungstène, Naquet dans celle de l'or; plus récemment, ensin, Moissan (1) proposa de l'intercaler dans un groupe comprenant le bismuth, le niobium et le tantale.

Ce qu'il y a de certain, c'est que, suivant son degré d'oxydation, le vanadium peut être comparé successivement à divers métaux. Comme nous aurons d'occasion de le voir, il a des liens puissants avec plusieurs d'entre eux qui nous permettront des rapprochements intéressants.

Je me suis donc particulièrement attaché, dans ce travail, à l'étude de l'acide hypovanadique et de ses nombreuses combinaisons; je l'ai divisée en quatre Parties:

La première est consacrée uniquement à l'acide hypovanadique, sa préparation, ses propriétés;

La denxième, aux combinaisons qu'il forme avec les hydracides;

⁽¹⁾ Moissan. Classification des corps simples.

La troisième, aux combinaisons qu'il forme avec les acides oxygénés, mineraux ou organiques;

Et enfin, la dernière, à l'é ude du groupe des sulfites doubles alcalins.

Avant de passer à la descripée, de ces différents Chapitres, je tiens à adresser encore mes plus sincères remerciments à M. Matignon, maître de Conférences à la Faculté des Sciences, pour la bienveillance qu'il m'a toujours témoignée et le grand intérêt qu'il n'a cessé de porter à mes recherches.

CHAPITRE PREMIER.

Acide hypovanadique hydraté Préparation. Propriétés.

HISTORIOUE.

L'existence de l'acide hypovanadique fut signalée pour la première fois en 1830 par Berzélius (1). Ce savant d'ailleurs le considérait comme étant le trioxyde de vanadium.

Ce n'est que 40 ans plus tard que Henry-E. Roscoe (2) en donna la formule exacte, avec un vague mode de préparation. Nous lisons en effet dans son Mémoire qu'il l'obtenait en réduisant le sulfate de pentoxyde par le gaz sulfureux, ou l'hydrogène sulfuré, ou prohablement même par l'acide oxalique.

no aus plus tard, Guyard (3) annonçait que « la manière la plus facile de le préparer à l'état de pureté consistait à calciner dans un vase de porcelaine fermé le chlorure ou l'oxalate vanadeux ».

Vers la même époque J.-K. Crow (*) indiqua lui aussi de nombreux modes de préparation de cet oxyde, mais il

⁽¹⁾ Brizhtits, Traite de Chimie, t. W. 1831, p. 642-686.

⁽²⁾ Ruscot. Phil Trans It S., t. CLVIII, 1868, p. 1-17.

^(*) Grand, Bull. Soc chim. v serie, t, XXX, 1876, p. 350-250.

^(*) Chow, J. chem. Soc., t. XXX, 1870, p. 453 461.

n'arriva par aucun de ses moyens à obtenir un corpbien cristallisé, par conséquent bien délini.

D'ailleurs les préparations qu'il donnait étaient plutôt des réactions constatées au cours d'autres recherches Parmi celles-ci nous trouvons en première ligne : l'oxydation à l'air du trioxyde de vanadium.

Or le trioxyde lui-même était peut-être encore plus mal connu que le tétroxyde.

Un autre moyen consistait à chauffer le chlorure de tétroxyde (?, (il n'a jamais été obtenu qu'en masse delequescente) dans un courant d'acide carbonique.

Enfin, un dernier moyen consistait à ajouter goutte a goutte, à la solution de sulfate ou de chlorure hypovanadique, une solution de carbonate sodique. Crow constata qu'il se formait alors un précipité gris d'hydrate d'acide hypovanadique; cet hydrate absorbait rapidement l'oxygène de l'air.

Une fois sec, il constituait une masse amorphe noire, insoluble dans l'eau, soluble dans les acides et dans les alcalis, età laquelle il attribua la composition V²O³, 7H²O.

Je reproduis ici l'analyse faite par Crow lui-même concernant cet hydrate:

	talrule.	Trouvé.
V	15,03	ш
0	21,88	21,87
ПО.,	43,06	12,91

Depuis la question ne fut pas reprise et, cependant, elle méritait de l'être.

J'ai pu, en effet, par un moyen très simple, obtenir, en aussi grande quantité qu'on le désire, un hydrate d'acide hypovanadique, très bien cristallisé et par conséquent de composition nettement définie.

Cet hydrate possède à la fois la fonction acide et la fonction basique, d'où son importance extrême.

Il m'a permis d'obtenir, avec une grande facilité, quantité de sels nouveaux, tous hien cristallisés.

Il prend lui-même naissance dans des conditions parfaitement déterminées.

L'historique rapide que je viens de faire de l'acide hypovanadique ne serait pas complet si je n'y ajoutais un dernier résultat obtenu par mon maître. En effet, en 1888 M. Ditte parvint à obtenir le tétroxyde de vanadium anhydre, à l'état cristallisé (1).

Il y arrivait en réduisant au rouge, par un courant de gaz sulfureux sec, le pentoxyde de vanadium.

Je vais maintenant expliquer avec quelques détails les expériences qui m'ont conduit à la préparation de l'hydrate soluble.

Purification du vanadate d'ammoniaque. La matière première employée, dans toutes mes recherches sur le vanadium, fut le métavanadate d'ammoniaque

V2 O4. (Az H4)2 O

qu'on trouve à peu près pur dans le commerce. C'est une poudre cristalline blanche, légèrement soluble dans l'eau à froid, un peu plus à chaud, mais insoluble dans les dissolutions concentrées de chlorhydrate d'anunoniaque.

Cette propriété, comme nous le verrons plus loin, est précieuse, car elle nous servira pour la séparation et le dosage du vanadium, à l'état d'acide vanadique. Avant d'employer le métavanadate d'ammoniaque, vendu comme pur dans le commerce, par mesure de précaution, je lui faisais subir encore une dernière purification.

Pour cela je le dissolvais dans l'eau bouillante (605 par litre) en ayant soin d'ajouter à la liqueur quelques centr mêtres cubes d'ammoniaque, et je filtrais sur un vase au

⁽¹⁾ Ditte. Ann. de Chim et de Phys., 6° série, 1. MIII, 1888 p. 190-271.

fond duquel se trouvait du chlorhydrate d'ammonique pur, en quantité suffisante pour que la dissolution soit saturée à froid.

Le vanadate d'ammoniaque insoluble dans le chlorhydrate se précipitait; il suffisait de filtrer à nouveau pour avoir le vanadate exempt d'impuretés. Enfin un nouveau lavage rapide à l'eau froide enlevait les dernières traces de chlorhydrate et il ne restait plus qu'à faire sécher.

Préparation de l'hydrate. — Quand on calcine ce vanadate, on obtient, comme l'a montré M. Ditte, m mélange à proportions variables de tétroxyde $V^2\,O^3$ et de trioxyde $V^2\,O^3$.

Cette opération se fait dans un creuset de terre, à une température ne dépassant pas celle qui correspond au rouge sombre, elle dure une demi-heure environ.

Après refroidissement on trouve dans le creuset une pondre de couleur bleu foncé, qui n'est autre que le mélange des deux oxydes.

Si la calcination a été poussée trop loin, la matière n'est plus homogène, et l'on trouve au milien de la poudre bleue des portions agglomérées en petits grains très durs, qui ne sont autres que de l'acide vanadique.

Il faudra donc l'effectuer avec précaution. D'ailleurs M. Matignon a montré que les résultats de cette calcination sont très différents, suivant la température à laquelle elle s'effectue, sa durée et les conditions mêmes de l'expérience.

La poudre bleue, mélange de V2O3 et de V2O3, est mise à digérer dans un ballon bouchant à l'émeri, avec une solution saturée, dans l'eau bouillie, d'anhydride sulfureux.

De temps en temps il est hon d'agiter cette solution. Au bout de quelques jours on la voit prendre une belle couleur bleu d'azur, couleur qui pendant quelques jours encore augmente d'intensité.

Pendant ce temps, la poudre bleu foncé s'est en partie transformée en une poudre bleue très claire, formée de fines aiguilles soyeuses très déliées, disséminées dans la matière non attaquée, et qui constitue, comme nous le verrons par la suite, un sulfite de tétroxyde.

C'est la liqueur bleue qui, par ébullition, va nous donner maintenant le tétroxyde de vanadium hydraté.

Voyons comment cet oxyde prendra naissance.

La liqueur est d'abord filtrée, puis placée dans un ballon et chauffée doucement jusqu'au voisinage de l'ébullition.

On la voit d'abord perdre de l'anhydride sulfureux, en même temps que sa couleur devient de plus en plus foncee.

Le dégagement du gaz sulfureux cesse au bout d'un certain temps, et la liqueur commence à se troubler en déposant sur les parois du ballon une poudre cristalline excessivement fine.

Juste au moment où apparaît ce dépôt cristalin, pour connaître la composition de la liqueur dans laquelle il prend naissance, j'en ai prélevé une certaine quantité que j'ai analysée.

J'ai trouvé qu'elle contenait un sulfite en dissolution répondant à la formule

V2 O1, 2 SO1, n H2 O.

C'est ce sulfite qui se décompose par la chaleur en perdant de l'anhydride sulfureux au moment du dépôt de la poudre cristalline.

Cette poudre s'attache très fortement aux parois du ballon.

D'ailleurs, sa formation est accompagnée de soubresauts très violents qui, malheureusement, font voler trop souvent le ballon en éclats, projetant dans toutes les directions le liquide bouillant.

Le seul moyen d'éviter cette rupture et les projections

qui l'accompagnent est de prendre la précaution d'aguer le ballon pendant toute la durée de l'ébullition. Malgre tout, cette ébullition est tumultueuse et dangereuse. A mesure qu'elle se prolonge, le dépôt cristallin va en augmentant, et pendant le refroidissement il ne fait que croître.

La liqueur est alors vert très foncé, presque noire. Elle est susceptible de déposer encore une nouvelle quantité de cristaux. Pour cela, il suffit d'y faire passer un courant d'anhydride sulfureux; elle reprend aussitôt sa belle couleur bleu d'azur et, par une nouvelle ébullition, elle produit encore une certaine quantité de précipité.

En opérant ainsi successivement plusieurs ébulitions, on arrive à épuiser presque complètement la liqueur de tout l'acide hypovanadique qu'elle contient. Toutefois, après la dernière ébullition et le dernière dépôt, elle reste encore un peu colorée; ce qui s'explique, car elle contient en effet en dissolution un sulfate de V²O* provenant de l'oxydation de l'anhydride sulfureux au contact de l'oxygène de l'air.

Une fois sec, le précipité obtenu dans les diverses ébullitions constitue une poudre cristalline d'une belle couleur rose lie de vin.

Il est curieux de noter cette couleur rose très caractéristique que nous ne retrouverons dans aucun autre de nos sels; presque tous, en effet, à quelques rares exceptions près, sont bleus ou verts.

Cette poudre rose, comme le montre l'analyse cidessous, n'est untre qu'un hydrate d'acide hypovanadique à 2^{mol} d'eau et repondant à la formule

V10+, 21120.

C'est cet hydrate et la liqueur bleue dans laquelle il a pris naissance qui ont été le point de départ de tous les sels que j'ai obtenus par la suite. Je l'ai préparé un nombre considérable de fois et j'en ai profité pour l'analyser souvent; les résultats obtenus dans ces diverses analyses, résultats qui tous étaient concordants, ont prouvé que l'hydrate se produisait toujours rigoureusement dans les mêmes conditions. Voici d'ailleurs quelques-unes de ces analyses (1):

		Trouvé.		
	Calculé.	L	11.	Moyenne.
V2()>	82,17	82,33	81.98	82,19
II10	17.83	17,66	18,03	17,84
	100,00	99.99	100,00	99,99

Analyse et dosage du vanadium. — Avant de poursuivre plus loin cette étude, je crois intéressant de rappeler ici les différentes méthodes que j'ai employées au cours de ces recherches pour doser le vanadium.

Ce vanadium, le plus souvent, est ramené directement à l'état d'acide vanadique :

Soit en oxydant l'acide hypovanadique par l'acide azotique, en évaporant à sec dans une capsule de platine et en calcinant : on pèse alors directement à l'état d'acide vanadique anhydre; soit en utilisant l'insolubilité d'un vanadate alcalin dans le chlorhydrate d'ammoniaque; dans ce cas, on opère de la façon suivante :

Le sei de tétroxyde, après avoir été dissous dans l'eau, est traité par un oxydant pour transformer V2O4 en V2O5. Comme oxydant, j'ai toujours employé l'eau de brome. En chauffant doucement au début, la liqueur ne tarde pas à se troubler, et bientôt apparaît un précipité brun rougeâtre d'acide vanadique. On ajoute de temps en temps une nouvelle quantité d'eau bromée, de façon à oxyder complètement tout l'acide hypovanadique.

Quand cette oxydation est terminée, la liqueur est

^() Dans toutes les analyses l'eau a eté dosce par dissérence.

portée à l'ébullition pour chasser l'excès de brome, et elle est tendue alcaline par de l'ammoniaque qui dissout entièrement l'acide vanadique; elle est alors complètement incolore.

On y ajoute en faible excès du chlorhydrate d'ammoniaque; le vanadate d'ammoniaque, étant insoluble dans la dissolution de chlorhydrate, se précipite. La précipitation n'est complète qu'au hout de 24 heures. Après ce laps de temps, le vanadate est jeté sur un filtre et lavé avec soin par de l'eau saturée de chlorhydrate d'ammoniaque; les eaux de lavage sont recueillies et jointes à la liqueur filtrée. Enfin, on opère un dernier lavage à l'alcool, qui enlève l'excès de chlorhydrate.

Le filtre est alors mis à sécher à température très douce. Quand il est sec, on en détache le vanadate qui est mis provisoirement de côté, et le filtre est incinéré dans une capsule de platine. Dans cette même capsule, on calcine enfin le vanadate d'ammoniaque, qui est décomposé et transformé en acide vanadique anhydre. Cet acide, par refroidissement, cristallise très bien.

On pèse alors à l'état d'acide vanadique.

Ensin, dans certains cas, il peut être avantageux, comme l'a indiqué Gerland (1), de doser le vanadium au moyen d'une solution titrée de permanganate de potasse; la méthode est plus rapide et aussi exacte que la précédente.

M. Matignon a récemment indiqué dans quelles conditions il fallait opérer et se placer pour obtenir un dosage rigoureusement exact.

Dans tous mes calculs, j'ai pris comme poids atomique du vanadium le nombre 51,2, qui a été déterminé en 1904 par MM. Scubert et Meyer.

Propriétés de l'hydrate d'acide hypovanadique. - Comme nous allons le voir, cet hydrate possède des pro-

⁾ GERLAND, Ber., t. X. 1877, p. 1506-1517

priétés tout à fait remarquables qui lui donnent un intérêt tout particulier.

Chauffé au contact de l'air jusqu'à fusion, il s'oxyde très rapidement en se transformant en acide vanadique.

Il est très peu soluble dans l'eau à froid; à chaud, il d'eau n'en dissout que quelques decigrammes.

En revanche, il est très soluble dans tous les acides plus ou moins étendus, acides minéraux ou acides organiques. Les dissolutions sont bleues ou vertes.

Soluble également dans les bases alcalines, mais moins que dans les acides. Ces solutions évaporées donnent les hypovanadates correspondants.

Il est oxydé lentement à froid par l'acide nitrique; à chaud, la réaction est beaucoup plus énergique, et V2O1, 2H2O est transformé rapidement en une matière rougeâtre occcuse qui est de l'acide vanadique pur.

Transformation isomérique de l'hydrate rose. — J'avais été frappé de ce fait que l'hydrate rose, préparé comme nous venons de le dire, changeait de couleur au bout d'un certain temps plus ou moins long, mais qui n'excédait guère 3 semaines à 1 mois.

Il perdait sa belle teinte lie de vin pour devenir d'abord brun et enfin vert olive.

Par la suite il gardait cette dernière nuance.

Je pensai que mon flacon mal bouché laissait agir l'air humide et que ce changement de couleur était dû à cette humidité.

Pour m'en assurer, je préparai une nouvelle quantité d'hydrate rose que je desséchai avec soin, d'abord entre deux plaques poreuses, puis ensuite dans le vide, audessus de l'acide sulfurique. Cet hydrate fut ensuite enfermé dans un tube scellé et mis en observation.

Au bout d'une quinzaine de jours, je ne sus pas peu surpris de constater que, malgré les nombreuses précautions prises, une altération apparaissait dans la matière, à mi-hauteur du tube. Comme précédemment, la teinte rose disparaissait pour faire place à la teinte vert olive.

A ce propos, il n'est pas sans intérêt de rappeler ici que, dans des circonstances tout à fait différentes et d'ailleurs mal définies, Guyard (¹) avait constaté que de l'acide hypovanadique anhydre bleu (?), exposé longtemps à l'air, absorbait l'eau et, perdant sa couleur bleuc, se transformait en un hydrate précisément de couleur vert olive. Malheureusement, Guyard n'a indiqué aucune composition de cet hydrate.

Dans tous les cas, au bout de quelques jours, tout l'hydrate rose contenu dans mon tube scellé avait acquis la teinte vert olive.

Dans le cas présent, il était bien difficile d'admettre qu'une hydratation quelconque ait pu se produire; et même se serait-elle produite malgré tout, il y avait de grandes chances pour qu'elle altérât d'abord, comme cela se fait généralement, la matière directement en contact avec l'air et qu'elle gagnât de proche en proche le fond du tube.

lei rien de semblable.

Mon attention ainsi éveillée, je me demandai quelle pouvait être la cause du phénomène et, pour la rechercher, j'entrepris toute une série d'expériences que je vais maintenant exposer et qui m'ont conduit à conclure que l'hydrate, sous la forme verte, n'est autre qu'une modification isomérique de l'hydrate sous la forme rose.

D'ailleurs, les phénomènes de changement de couleur que l'on retrouve dans les sels de tétroxyde de vanadium, suivant qu'ils sont préparés en partant de l'hydrate rose ou de l'hydrate vert, sont une preuve nouvelle de l'existence de cet isomère.

ils rappellent, par certains côtés, les curieux phéno-

⁽¹⁾ GUYARD, Bull. Soc. chim., L. XXV, p. 350.

mènes des sels de sesquioxyde de chrome, découverts et étudiés avec tant de soin par M. Recoura; toutefois, ils semblent moins complexes.

Les travaux concernant ces phénomènes sont forcément longs et minutieux; dans le présent travail, je ne donne qu'un résumé des recherches que j'ai déjà effectuées. J'en poursuis actuellement une étude plus complète, surtout au point de vue thermochimique, me réservant d'en publier les résultats dans un autre Mémoire.

Un des premiers points dont je m'assurai fut de voir si la modification verte répondait à la même composition que la rose. Pour cela, j'entrepris une série d'analyses de cette forme verte.

Elles ont établi que cette modification verte avait rigoureusement la même constitution que la rose.

Voici d'ailleurs le résultat des analyses concernant tette forme verte :

	Analyse 1.	Analyse II.
V2O1	82, 15	82,75
H ² O	17,58	17.24
	99.99	99,99

Si nous rapprochons ces nombres de ceux trouvés précédemment pour l'hydrate rose, nous voyons qu'ils correspondent rigoureusement au même corps.

D'ailleurs la moyenne de ces analyses, comparée à l'analyse théorique déjà calculée, donne :

	Calculé	Trouvé (moyenne)
	pour	hous
1	a forme rose.	la forme verte.
$V_1 O_4 \dots \dots$	82,17	82,60
H±0	17,83	17,39
	100,00	99,99

Ces résultats nous permettent de conclure que la forme verte a également pour formule

V*O+, aH*O.

A la suite de ces analyses, et toujours comparativement, je plaçai un même poids de la forme rose, 5^{de} exac tement, dans l'air sec et dans l'air ordinaire.

L'expérience dura 3 mois. Au bout de ce temps, les deux échantillons avaient pris l'un et l'autre la même teinte vert olive.

lls étaient pesés tous les 8 jours; pour l'un comme pour l'autre, je ne constatai aucune variation de poids.

Je sis une semblable série d'expériences avec la modisication verte, même résultat.

Enfin, chacune des formes tut également soumise a l'action de la chaleur. Elles abandonnent toutes les deux 1^{mol} d'eau aux environs de 1,50° et se transforment en tétroxyde de vanadium monolisdraté

V2O4, H2O.

Cet hydrate est noir bleuâtre.

A cette température de 140°, les 300^{m2} d'hydrate rose sur lesquels j'ai opéré ont perdu 2-m2. Le même poidd'hydrate vert, à la même température, a perdu 2-m3, 2.

Or le poids théorique de la perte de 1^{mel} d'eau, pour 3^{te} de l'hydrate V²O³, 2H²O, est de 26^{me}, 7. D'ailleurs, la matière restante analysée m'a donné les résultats suivants:

		Trouvé.		
	Calcule.	Forme rose.	Formi verte.	
V2 O5	90,21	89,60	89,83	
II20	9.78	16,34	10,16	
	99-99	99,99	99,99	

correspondant bien à la formule V2O4, H2().

Soumis à l'action d'un courant d'hydrogène, vers 200° à 250°, l'hydrate rose et son isomère perdent chacun leurs 2¹⁰⁰¹ d'eau et se transforment l'un et l'autre en une poudre noire, qui n'est autre que l'acide hypovanadique anhydre

Voici d'ailleurs les résultats numériques obtenus :

3ds d'hydrate rose, soumis à l'action de l'hydrogène vers 250°, ont éprouvé une perte de poids de 54ms.

3^d^k d'hydrate vert, à la même température, ont perdu 52^m.

Dans une deuxième expérience, la perte de poids pour le premier a été de 53mg et, pour le deuxième, de 52mg, 9.

La quantité théorique correspondant au départ des 2^{mot} d'eau étant de 53^{ms}, 4, le corps auquel nous sommes arrivé est bien, dans les deux cas, le tétroxyde de vanadium anhydre V²O⁴.

Cet acide qui, hydraté, était très soluble dans les acides étendus, est devenu, après sa déshydratation, presque însoluble, non seulement à froid, mais encore à l'éhullition.

J'ai pu constater aussi que l'acide hypovanadique sous sa forme rose était plus facilement soluble que sons sa forme verte. C'est à l'état d'hydrate rose que je l'ai combiné aux différents acides et bases pour obtenir les divers groupes de sels dont on trouvera plus loin la nomenclature.

Devant ces résultats, déjà significatifs, il me restait encore à vérilier si les mesures thermochimiques allaient être d'accord avec mes prévisions. Car il était naturel de penser, comme l'avait fait M. Recoura, que, si la forme verte était une transformation isomérique de la forme rose, cette transformation devait être accompagnée d'un mouvement thermique dans un sens ou dans l'autre.

C'est ce que l'expérience a vérifié.

L'acide hypovanadique hydraté, rose ou vert, étant peu soluble dans l'eau, je ne pouvais souger à mesurer directement les chaleurs de dissolution correspondantes; je me suis alors adressé à un acide et j'ai choisi l'acide sulfurique.

J'ai dissous successivement dans le calorimètre un

même poids d'hydrate rose et d'hydrate vert dans un même poids d'acide sulfurique. Ces poids d'hydrate et d'acide avaient été choisis de façon que la dissolution se fît rapidement, en 2 ou 3 minutes au plus.

Les conditions les plus favorables pour l'expérience étaient celles qui correspondaient à 2^{mol} d'acide sulfurique pour 1^{mol} de tétroxyde.

L'acide sulfurique était pris en solution normale et j'opérais sur 600000.

Voici quels sont les résultats obtenus. Ils représentent comme nombres la moyenne de ceux trouvés dans les diverses séries de mesures.

L'hydrate rose dégage, en se combinant à 2^{mol} d'acide sulfurique pour former le sulfate 2 SO³ V²O⁴,

l'hydrate vert, dans les mêmes conditions, dégage seulement

10^{Gal}, 8g.

Nous ne pouvons dire, toutefois, que la variation de chaleur trouvée ainsi, c'est-à-dire

$$12^{\text{Gal}}, 62 - 10^{\text{Gal}}, 89 = 1^{\text{Cal}}, 73,$$

représente rigoureusement la quantité de chaleur qui accompagne la transformation de l'hydrate rose en hydrate vert, car pour cela il faudrait que, dans les deux cas, nous arrivions au même état final. Or il n'en est pas encore ainsi.

Si, en esset, nous examinons les deux dissolutions obtenues, nous constatons que celle provenant de l'hydrate rose est bleue, d'un bleu analogue aux sels de cuivre; et celle provenant de l'hydrate vert olive est verte aussi, d'un vert semblable à celui des dissolutions de certains sels de nickel.

Et nous arrivons alors à cette conclusion intéressante,

g^rest que la transformation isomérique. la modification de la molécule, se poursuit et persiste jusque dans les sels qui proviennent de l'une on l'autre forme.

Nous allons constater cependant qu'il nous est possible

d'atteindre un même état final.

Ces dissolutions évaporées laissent déposer deux sulfates dont les couleurs sont différentes mais ayant la même composition.

Celui qui provient de l'hydrate rose est vert malachite et celui qui provient de l'hydrate vert est brun verdatre.

Le premier sulfate, étendu d'eau, se transforme aussitôt en une matière pulvérulente de couleur blen très clair qui, en quelques minutes, se dissont complètement en redonnant la liqueur avec sa couleur primitive bleu foncé.

Le deuxième, étendu d'eau, change aussi immédiatement de couleur et d'aspect. Il devient également bleu très clair en donnant une poudre cristalline chatoyante qui, dans l'eau, prend un aspect moiré. Cette forme intermédiaire, comme la précédente, n'existe aussi que pendant quelques instants très courts; elle ne tarde pas à se dissoudre entièrement en redonnant la liqueur verte où elle avait pris naissance.

Il m'a été impossible d'isoler ces deux formes fugitives, mais j'ai pu répeter l'expérience et en constater chaque fois l'existence.

La potasse produit des phénomènes du même genre, sur les deux dissolutions acides précédentes bleue et verte.

Dans chacune de ces dissolutions, j'ai ajouté de la potasse en quantité équivalente à l'acide sulfurique qui y était contenu.

Voyons d'abord ce qui se passe avec la dissolution bleue provenant de l'hydrate rose.

Dès qu'on ajoute les premières gouttes de potasse la couleur change; elle est d'abord bleu verdâtre, puis verte, vert bleu, vert olive, vert brunâtre; à ce moment la li-

queur se trouble, et il apparaît un abondant précipit brun rouge, d'hydrate de tétroxyde de vanadium; quant tout l'acide sulfurique est saturé la liqueur prend ure belle teinte rouge, et le précipité a presque complètement disparu.

Si l'on ajonte un exces de potasse, une nouvelle molecule par exemple, le précipité se dissout entièrement pour former de l'hypovanadate de potasse qui est soluble. La liqueur garde sa belle couleur ronge, en même temps qu'une limpidité parlaite. Au hout de 24 heures, la liqueur est toujours rouge, mais dans le fond du vase se sont déposées de belles paillettes brillantes de couleur brinse.

Ces paillettes brillantes que j'ai analysées ne sont autres que l'hypovanadate de potasse

2 V2 ()+ K2O. (112O.

Enfin, si l'on abandonne la liqueur à elle-même, at bout d'une huitaine de jours on constate qu'elle perd sa couleur rouge, les paillettes sont redissoutes et, après quelques jours encore, toute trace de coloration a dispara-

La liqueur est limpide et complètement incolore.

Avec la liqueur verte provenant de l'hydrate vert, ke choses se passent un peu différemment.

D'abord, en ajoutant la potasse la liqueur pâlit, puis ele passe successivement par le vert clair et le jaune, revient à ce même vert, puis au vert foncé et insensiblement redescend vers les teintes claires, en même temps qu'un très lèger précipité jaune flotte au sein du liquide. Au moment où la molécule est rigoureusement saturée, la liqueur est jaunâtre, très limpide et toute trace de précipité a disparu.

Par un excès de potasse la liqueur conserve sa teinte jaune, mais au bout de 24 heures elle est devenue complétement involuce et très limpide.

Si, à chaqune de ces deux dissolutions limpides et in-

colores, nous ajoutous une même quantité d'acide sulfurique, elles prennent les mêmes colorations, et il est impossible par la suite de distinguer celle provenant de la forme rose ou de la forme verte.

Dans ce cas, l'état final semble donc être le même que dans le cas précédent, mais le chemin parcouru pour y arriver est totalement différent, et les phénomènes qui se produisent en cours de route ne ressemblent en rien à ceux que nous avons observés tout d'abord.

Ce qui frappe particulièrement dans cette dernière action des bases alcalines, c'est l'absence de coloration et surtout la disparition complète de coloration des solutions. On sait, en effet, et nous le verrons par la suite, que tous les composés de l'acide hypovanadique, pour ne pas dire du vanadium, sont doués d'une coloration plus ou moins intense.

Il y a donc de grandes chances pour être en droit de supposer que la molécule subit une transformation profonde et que dans cette molécule V²O³ doit exister sous un nouvel état.

Les déterminations thermiques (') me donneront, je pense, à ce sujet, des indications précieuses.

Comme on le voit par ce rapide exposé de faits principaux, l'étude de ces phénomènes et de ces transformations multiples est vaste et complexe, et réserve à chaque pas des surprises. On pourrait, avec chaque sel, répéter successivement les mêmes expériences, en prenant soin de le préparer en partant tantôt d'un hydrate, tantôt de l'autre.

J'ai d'ailleurs fait cette vérification pour les chlorures. Ce que je voulais surtout démontrer, c'est que toutes ces propriétés trouvaient une première explication dans l'existence même de la forme isomérique.

⁽¹⁾ Four page 283.

CHAPITRE II.

Action de l'acide hypovanadique sur les acides hydrogénés.

Les hydracides de la famille du chlore, employés en dissolution, réagissent facilement sur l'acide hypovanadique en donnant naissance à divers composés particulièrement intéressants que nous allons examiner successivement; avant, toutefois, je rappellerai les recherches faites jusqu'ici dans cette voie, elles sont d'ailleurs peu nombreuses.

Guyard (¹) et Crow (²) ont essayé d'obtenir le chlorure en faisant chauffer de l'acide vanadique avec de l'acide chlorhydrique concentré. Pour être certains de transformer tout l'acide vanadique en tétroxyde de vanadium, il leur fallait ajouter au mélange du trioxyde de vanadium et de l'alcool, ou de l'hydrogène sulfuré. Ils obtenaient alors une liqueur qui, évaporée à 100°, donnait une masse déliquescente et qu'ils pensaient être un chlorure de tétroxyde.

Guyard indiqua pour les bromure et iodore un mode de préparation analogue et aussi peu précis, sans obtenir d'ailleurs aucun résultat. Depuis, la question ne fut pas reprise; elle méritait cependant de l'être, les résultats qu'elle m'a donnés constituant des propriétés intéressantes.

1. Acide chlorhydrique.

La préparation est d'une extrême facilité; il suffit de partir de l'un des deux hydrates d'acide hypovanadique et de le dissoudre dans une solution étendue d'acide chlor-

^() GHYARD, Bull. Soc. chim., 2° série, t. XXV, 1876, p. 350-356

^(*) Onow, J. chem. Soc., 2" série, t. XXX, 1876, p. 453-452.

hydrique, puis d'évaporer lentement à feu doux, 50° à 60° au plus, jusqu'à consistance sirupeuse, et enfin de laisser refroidir dans un dessiceateur. Au bout de 24 heures, la liqueur dépose de très petits cristaux vert foncé qui ne sont autres qu'un chlorure bien défini, répondant à la formule

VO2Cl2, 8H2O

établie d'après l'analyse suivante :

		Trouvé.	
	Calcule.	L	II.
VO*	27,85	77,3h	28,12
Gl	23,89	13,58	92,91
H20	48, 55	49,12	18,91
	100.00		

Ce chlorure est facilement soluble dans l'eau, il est d'ailleurs légèrement déliquescent; sa solubilité est beaucoup diminuée par la présence d'un grand excès d'acide chlorbydrique.

Si nous partons de l'hydrate rose, nous donnons naissance à un chlorure bleu; au contraire, en partant de la forme verte, nous obtenons un chlorure vert.

Nous avons vu le rapprochement intéressant que nous avons pu faire entre le vanadium et le chrome au sujet des deux formes isomériques du tétroxyde, nous allons voir maintenant apparaître un nouveau rapprochement inattendu entre le vanadium et le cobalt.

C'est qu'en effet le chlorure de tétroxyde de vanadium, qu'il provienne d'un hydrate ou d'un autre, jouit absolument de la même propriété que le chlorure de cobalt : comme lui ses solutions peuvent changer de couleur dans deux conditions principales, qui sont l'action de l'acide chlorhydrique ou l'élévation de température.

Et, comme nous allons pouvoir le vérifier, l'analogie

est plus grande encore, puisque les solutions de bromure et d'iodure subissent, elles aussi, de semblables modifications de couleur.

La solution du chlorure provenant de l'hydrate rose est bleue; en y ajoutant un excès d'acide chlorhydrique, elle vire au brun rouge; étendne d'eau à nouveau, elle reprend sa couleur primitive.

Celle qui provient de l'hydrate vert olive est werte, par un excès d'acide chlorhydrique elle devient rouge et reprend sa teinte verte par une nouvelle addition d'eau.

Comme on le voit, le phénomène est en tous points semblable à celui des chlorures de cobalt hydratés, M. Engel en a donné une explication détaillée (1). Ces changements de couleur sont dus à la formation d'un chlorhydrate de chlorure qui prend naissance au contact de l'acide chlorhydrique.

Si l'existence de ces chlorhydrates ne fait aucun doute, ils sont malheureusement difficiles à isoler, jusqu'ici je n'ai pu les obtenir séparément.

D'ailleurs, il en est de même pour le chlorhydrate de chlorure de cobalt: M. Engel ne l'a pas isolé non plus, et il n'a pu que prévoir sa composition.

Comme dernière propriété du chlorure de tétroxyde, j'indiquerai encore la suivante : après dessiccation, l'hydrate de chlorure de cohalt se présente sous l'aspect d'une poudre amorphe, qui est très facilement réductible par l'hydrogène.

2. Acide bromhydrique.

Le bromure se prépare comme le chlorure; l'hydrate s'y dissout admirablement bien, en donnant une belle liqueur verte qui, mise à évaporer, faisse déposer de tres

⁽¹⁾ Unort Bull. Soc. chim., 3: serie, t. VI. (89), p. 239.

licaux cristaux verts ayant la couleur de certains sels de nickel.

Ces cristaux se présentent sous l'aspect de grandes tables rectangulaires agissant sur la lumière polarisée, ils correspondent à la formule

VOSBO, 5H5O,

comme le montrent les chiffres ci-après :

		Trouvé	
	Galeriles	1.	11.
¥02	20,00	20.7	19,48
Br	58, 11	17,71	59,03
H:0	21,80	22,06	11,39
	[80,06		

C'est un corps très soluble dans l'eau; cette solution est d'un rouge intense; si on lui ajoute un excès d'acide brombydrique elle devient bleu foncé, en formant un brombydrate de bromure, et reprend sa couleur rouge par une nouvelle addition d'eau.

Ce qui se passe ici pour le bromure est donc tout à fait analogue à ce que nous avons trouvé pour le chlorure.

3. Acide iodhydrique.

Toujours même mode de préparation. L'hydrate d'acide hypovanadique se dissout bien dans l'acide iodhydrique, ca donnant une dissolution rouge, qui est chauffée lentement au bain-marie. En poursuivant plus toin l'évaporation j'ai eu souvent des difficultés, car le produit qui se déposait, à cause probablement d'un excès d'acide iodhydrique, était mélangé de cristanx d'iode dont il était impossible de le séparer, aussi je n'ai jamais pu faire cristalliser convenablement cet indure, je ne l'ai donc obtenu qu'en dissolution.

Cette dissolution est rouge, elle change également » conleur par un excès d'acide iodhydrique et devient alor bleu verdâtre; ce changement de teinte est dù ici, probblement encore, à la formation d'un composé intermediaire, un iodhydrate d'iodure.

CHAPITRE III.

Action de l'acide hypovanadique sur les acides oxygénés

I. - ACIDES MINÉBALX.

L'acide hypovanadique se combine à tous les acides oxygénés pour donner les sels correspondants. J'en a préparé une grande quantité en partant de l'hydrate V²O⁴, 2H²O; j'ai obtenu les autres en m'adressant à la liqueur bleue, au sein même de laquelle cet hydrate, comme nous l'avons vu, a pris naissance.

Dans ce qui va suivre, chaque fois que je m'en servira, je désignerai simplement cette liqueur sous le nom de tiqueur bleue, sans rappeler ni son origine, ni sa composition (1).

1. Acide sulfureux.

L'étude des sulfites de tétroxyde de vanadium, lorsque j'ai abordé la question, était entièrement à faire; un seul sulfite, en effet, avait été signalé par MM. J. Koppel et Behrendt (2). Ils l'obtenaient par l'action de l'anhydride sulfureux sur l'acide vanadique. C'était une poudre brun fonce (?) qui exposée à l'air finissait par perdre du SO² et à laquelle ils ont attribué la formule

3 VO2, →SU2, 4,5H2O.

[,] Foir p. 231 et 253.

^{*)} Ber., t XXXIV, 1901 (III), p. 3929-3936.

Comme nous alions le voir, cette couleur brun foncé est tout à fait anormale; dans la série des sulfites, même dans celle plus nombreuse des sulfates, tous les sels appartenant à ces deux séries, sans aucune exception, ont des couleurs bleues ou légèrement verdâtres.

La préparation de l'acide hypovanadique m'a d'ellemême conduit à l'étude de ces sulfites.

Nous avons déjà vu que la liqueur dans laquelle prend naissance cet acide contient un sulfite en dissolution répondant à la formule (')

V101,2SO1,nH10;

nous allons voir qu'il est très facile d'isoler un certain nombre de sulfites, tous parfaitement définis.

Revenons aux aiguilles soyeuses dont j'ai signalé précédemment l'apparition (2) et qui prennent naissance quand on met la matière, provenant de la calcination du vanadate d'ammoniaque, au contact d'une dissolution saturée d'anhydride sulfureux.

J'ai prélevé une certaine quantité de ces cristaux, mais comme ils restent mélangés de matière bleu foncé non attaquée, j'ai pris la précaution de les redissondre dans la liqueur bleue, où ils avaient pris naissance, en chauffant cette liqueur au bain-marie vers 60° environ.

Quand toutes les aiguilles sont dissoutes, la liqueur est filtrée, mise à refroidir et ensuite placée dans un dessiccateur; après une nuit d'évaporation j'ai trouvé les parois et le fond du cristallisoir entièrement tapissés de cristanx bleu clair, que j'ai recueillis et séchés sur porcelaine dans une atmosphère de SO².

Leur formule est

2 V2 O4, 3 SO2, 10 H2 O;

⁽¹⁾ Voir p. 23r.

^(*) Foir p. 230

l'analyse a, en effet, donné les résultats suivants :

		Trouve	
	Calculé.	1,	II.
V201	\$7.15	47.05	17,56
SO2	27. 18	(8, 13	27,08
H±0	25, 56	24.87	25,35
	99 - 99		

A la longue ce sulfite s'altère légèrement au contac de l'air humide, il devient vert foncé; au contraire, conserv dans une atmosphère de SO², on sous une couche de tiquide bleu, il conserve sa couleur bleue.

Si, au lieu d'opérer comme nous venons de le faire, nouajoutons au liquide bleu un peu d'eau bouillie et que nous fassions passer dans tout le mélange, chausté au bain-marie, un couvant prolongé d'anhydride sulfureux, les aiguilles se dissolvent assez vite, et la liqueur filtrée et mise à évaporer dans le vide donne rapidement, à sa surface, une croûte cristalline bleue, qui est encore un nouveau sulfite, dont la composition répond à la formule

sulfite qui, lui aussi, est soluble dans l'eau. En voici l'analyse :

		Trouve.	
	Calculé.	I.	11.
V201	fr 66	(1.79	40.12
802	32,00	31.87	32.18
H20	26, 11	26,87	24.70
	99.99		

Nouveau suifite par évaporation de la liqueur bleue elle-même. Cette évaporation se fait dans le vide audessus de l'acide suffurique et de la potasse.

A mesure que la liqueur se concentre elle devient verte

rupeuse et finit par abandonner une matière vert é, très friable, mais ne présentant aucun caractère de allisation.

lle est peu soluble dans l'eau froide, très rapidement and, Elle contient

me le montre l'analyse :

	Calcute	Trouvé.	
	pour	-	
	SU'V'0', 4.5H' O.	I.	П.
V2 05	13.37	53,00	73,18
S()2	10.38	19,70	20,79
H2()	પ્રદેનને	+7 , lo	26,03
	99+99		

la même liqueur bleue primitive est évaporée encore le vide, mais seulement sur l'acide sulfurique, il e un moment où elle dépose de très petits cristaux ouleur bleu cicl, baignés dans une eau mère égalet bleue et qui est recueillie pour une nouvelle évapon. Ces cristaux sont séchés sur porcelaine, dans une osphère d'anhydeide sulfureux.

nand ils sont sees, ils constituent un sulfite analogue ulfite V²O², 2SO², 6H²O trouvé précédemment, mais teoup plus hydraté; ils contiennent en ellet (6^{mot} d'eau pondent par conséquent à la formule

i que le prouve l'analyse :

·		Trouvé.	
	Calculé.	1.	11
V201	28,52	27.70	28,12
801	22,00	21.90	20,13
H2O	49. (8	So, fo	19.45
	100,00		

Les caux mères, évaporées à leur tour au-dessus le l'acide sulfurique, déposent à la longue de nouveau cristaux bleus semblables aux précédents, n'en different que par le nombre de molécules d'eau.

Ils contiennent, en effet,

comme l'indiquent les nombres suivants :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	11.
V*O*	37,90	37,66	37,10
S0*	29,22	29,00	28,93
H±0	32,88	33,33	31,96
	100,00		

Enfin il existe encore un dernier mode de préparation, c'est peut-être d'ailleurs le plus facile; il consistr à saturer, par l'hydrate d'acide hypovanadique, une solution concentrée et chaude de gaz sulfureux; la liqueur est bleue; par refroidissement et évaporation lente, elle dépose, au bout de quelques jours, de petits cristaux bleus, qui ont la même composition que les sulfites décrits plus haut, de formule générale

En résumé, par ces dissérents moyens, j'ai pu préparer les sulfites suivants :

V2O4, SO2, 4,5 H2O, V2O4, 2SO2, 6 H2O, V2O4, 2SO2, 8 H2O, V2O4, 2SO3, 16 H2O, V2O4, 2SO2, nH2O, 2 V2O4, 3 SO2, 10 H2O.

2 Acide sélenieur

Les combinaisons de l'acide sélénieux avec l'acide hypovanadique n'ont pas été étudiées, j'ai donc essayé de les obtenir. Après plusieurs échecs et tâtonnements, j'ai pu cependant isoler un sélénite; mais, comme on va le voir, sa préparation est assez difficile.

Je constatai d'abord qu'une dissolution d'acide séléneux dissolvait assez facilement l'hydrate V2O*, 2H2O; tette dissolution était même accompagnée d'un assez fort légagement de chaleur; sa couleur était bleue.

En concentrant la liqueur, elle devint brunâtre. En poursuivant l'évaporation, tout se transforma en une nasse gélatineuse. Reprise par une nouvelle dissolution l'acide sélénieux, cette masse gélatineuse y était en partie oluble, en donnant une liqueur bleu verdâtre.

Cette liqueur filtrée était mise à évaporer dans le vide. Au bout d'un mois, elle était en partie évaporée, et tout e fond du vase était tapissé de très petits cristaux microcopiques, faiblement colorés en bleu et noyés au milieu l'une masse gommeuse bleuâtre.

Soigneusement séparés, lavés rapidement et séchés vec soin, ces cristaux constituent un sélénite de técoxyde de vanadium, répondent à la formule

V*O*,2ScO*,4H*O:

		Tro	uvė,
	Calculé.	I.	11,
V201	36,08	15.93	36,12
Se O1	48,26	49	18,56
IPO	15,65	15,07	15,32
	99,99		

oluble dans l'eau en donnant une dissolution bleue.

3. Acide sulfurique.

Les combinaisons formées par l'acide hypovanadique avec l'acide sulfurique sont nombreuses et jusqu'ici il n'a pas été signalé moins de quatorze sulfates; les divers auteurs qui se sont occupés de leur étude ont trouvé chacun des résultats différents.

La première étude vraiment un peu sérieuse et systematique qui fut faite sur cette série de sels est due « Gerland (*) et Crown (2).

Ils préparaient les sulfates en dissolvant de l'acide vansdique dans l'acide sulfurique concentré, en réduisant par le gaz sulfureux et en évaporant au hain-marie.

Le trisulfate obtenu par ce procédé, traité par l'alcol absolu, se transformait en bisulfate. Voici d'ailleurs la composition des différents sulfates signalés par ces auteurs.

Bisulfates :

V²O⁴, 2SO³, V²O⁴, 2SO³, 4H²O, V²O⁴, 7SO³, 7H²O, V²O³, 2SO³, 10H²O.

Trisulfates:

V²O⁴,3SO², 3H²O, V²O⁴,3SO², 4H²O, V²O⁴,3SO³, 6H³O, V²O⁴,3SO³, 15H²O.

Malheureusement Crown et Gerland n'ont obtenu la plupart de ces sulfates qu'à l'état de masses gommeuses on de poudres déliquescentes.

Depuis, l'étude en a été reprise par MM. Koppel et

^() GERLAND, Ber., t. IX, 1576, p. 809-875.

^(*) Chown. Chem. Soc., L. XXA. 1876. p. 457.

C. Behrendt (1): ils les préparaient d'une façon analogue en faisant évaporer les solutions réduites par SO², à des températures plus ou moins hautes.

Plus heureux que Crown et Gerland, ils ont pu obtenir ces différents sulfates en poudres microcristallines.

J'ai pu moi-même, en suivant un mode de préparation tout à fait différent, obtenir un certain nombre de sulfates nouveaux très bien définis et surtout très bien cristallisés.

La matière première employée dans toutes ces préparations est soit l'hydrate d'acide hypovanadique, soit la fiquent bleue, soit encore un des sulfites précédents.

Voici d'ailleurs les diverses expériences qui m'ont conduit a ces sels :

1° Sulfate neutre. Je l'ai obtenu en dissolvant, dans une quantité déterminée d'acide sulfurique, la quantité équivalente d'acide hypovanadique et en évaporant très lentement la liqueur; la température ne dépassait guère 50° à 60°.

Quand elle était suffisamment concentrée, elle déposait par refroidissement de très beaux cristaux prismatiques bleu foncé atteignant jusqu'à 1° de longueur.

Presque toujours ces cristaux étaient groupés autour d'un centre ou maclés. Ils attirent assez facilement l'humidité de l'air.

Ils correspondent à la formule

V*O*, SO*, 3H2O;

en effet, on a :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
$V^{_{2}}\cap^{_{1}}\dots$	38,24	37,53	38,85
SO4	36,86	37,00	36,21
H20	99,49	25, {7	24,94

⁾ Ber. & serie, t. XXXIV. 1963. p. 3656; Z. anarg. Chem., t. XXXV, 1965, p. 196.

Ce sulfate est très soluble dans l'eau, et sa dissolution conserve sa belle couleur bleue.

2º J'ai pu, par le même procédé, en opérant sur de quantités théoriquement calculées, obtenir le bisulfate

matière bleue, très claire, en poudre microcristalline.

3° Si maintenant, sans aucune précaution, nous dissolvons de l'hydrate d'acide hypovanadique dans deux dissolutions acides, l'une faiblement et l'autre en contenant un excès, nous obtenons deux liqueurs bleues très limpides. Elles sont d'abord évaporées lentement à feu très doux jusqu'à consistance sirupeuse, puis après refroidissement placées dans le vide.

Au bout de quelques jours, elles déposent l'une et l'autre des poudres microcristallines de couleur bleu clair. la seconde, provenant de l'excès d'acide, étant encore plus claire que la première.

Ces poudres sont retirées des eaux mères et mises à sécher, sur de la porcelaine dégourdie, à l'abri de l'humidité de l'air et au-dessus de l'acide sulfurique et de la potasse.

Quand elles sont sèches, elles conservent leur belle couleur bleue et constituent, comme le montrent les analyses ci-dessous, deux sulfates répondant respectivement sux formules

et

V204, 5SO3, 12H2O:

		Trouvé.	
	Calculé.	1.	H.
V2O1	22,93	22,90	93,09
S4)3	49,72	49,87	49,14
II3 ()	47,35	27, 13	27,76
	100,00		

4º La seconde analyse a donné :

		Trouvé.	
	Calculé.	l.	II.
V2(0) 503	91.72 51,15	20,81	21,67
IPO		28,11	26,33

Ces deux sulfates sont très solubles dans l'eau froide. Ils sont très avides d'eau et, malgré toutes les précautions prises, ils tombent rapidement en déliquescence, en formant des liquides sirupeux bleus.

Comme on le voit par ces divers exemples, la composition du produit définitif dépend des quantités d'hydrate et d'acide sulforique mis en présence.

5° l'ai pu obtenir encore un nouveau sulfate en partant directement de la liqueur bleuc.

150cm environ de cette liqueur sont mis à bouillir avec quelques gouttes d'acide sulfurique; à mesure que l'ébullition se prolonge, la liqueur devient d'un bleu plus foncé dès qu'elle commence à dégager les premières fumées blanches d'acide sulfurique, et après refroidissement elle est portée dans le vide.

Au bout de quelques jours, elle est évaporée en partie et tout le fond du cristallisoir est tapisse d'une couche épaisse de très beaux cristaux de couleur bleu d'azur et d'ailleurs très difficiles à arracher.

Ce sel, une fois sec, conserve sa belle couleur bleue rappelant étrangement la couleur de la dissolution dans laquelle il a pris naissance et ressemblant beaucoup au sulfate de cuivre.

Il est représenté par la formule

V=0+,2,580+,0H=0.

En voici l'analyse :

		Trouvé.	
	Calcule.	1.	11.
V2OF	31	31 17	31.43
SO3	37.53	38,49	37,87
H20	\$1.36	30, 11	30,70
	99,99		

Ce sulfate est facilement soluble dans l'eau froide, il se dissout très vite dans l'eau bouillante. Soumis à l'action de la chaleur il devient d'abord bleu très clair, en perdant de l'eau. A température plus élevée, il abandonne son acide sulfurique et, au rouge, il se transforme en V²O².

6° En partant du sulfite qui se dépose dans la liqueur bleue et qui a pour formule, comme nous l'avons vu, a V²O⁴, 3SO², 10H²O, j'ai po obtenir encore un autre sulfate.

Ce sulfite, qui est très soluble dans l'eau pure, l'est également dans l'eau additionnée d'acide sulfurique. J'en dissous d'abord une certaine quantité dans de l'eau faiblement acidulée et j'évapore la liqueur sur feu doux jusqu'a consistance sirupeuse. Elle est ensuite placée dans le vide.

An bout de 8 jours elle dépose en grande abondance de beaux cristaux de couleur bleu turquoise qui à l'analyse ont fourni les chiffres suivants:

		Tiouse.	
	Calcule.	1,	II.
V2O1	28,03	27,44	18,32
503	41.07	ງິດ, ວິດ	40,95
1120	30,90	31,50	30,73
	100,00		

qui permettent de leur attribuer la formule

Ces cristaux sont très stables et se conservent bien

sans subir d'altération. Ils sont eux aussi très solubles dans l'eau et se décomposent sous l'action de la chaleur.

7º En opérant comme précédemment, avec le même sulfite, mais en présence d'un grand excès d'acide sulfurique, j'ai obtenu un dernier sulfate de couleur bleu vert, très bien cristallisé également, stable, et ne semblant pas s'altèrer sensiblement.

Ce sulfate répond à la formule

1201,3,5503, to H2O.

Voici les résultats de l'analyse :

		Trouvé.	
	Calculé.	1.	II.
1201	26,12	26,25	25,71
SO3	41.61	41.43	11.74
H=0	29.26	99,31	29.57
	99,99		

Il est très soluble dans l'eau et décomposable par la chaleur.

Comme on le voit, tous ces sulfates se préparent avec nne facilité extrême, et en aussi grande quantité qu'on le désire. Ils sont tous très bien cristallisés et constituent un groupe homogène. Par le Tableau récapitulatif cidessous il sera facile de constater qu'ils out tous une couleur variant du bleu intense au bleu très clair, et que les plus colorés sont ceux qui contiennent le moins d'acide sulfurique. Enfin les molécules d'eau de cristallisation augmentent en même temps que la quantité d'acide sulfurique.

> V²O⁴, SO³, 3H²O.... bleu très intense V²O⁴, 2SO³, 5H²O... bleu introse V²O⁴, 2,5SO³, 9H²O... bleu d'azur V²O⁴, 3,5SO³, 10H²O... bleu turquoise V²O⁴, 3,5SO³, 11H²O... bleu clair V²O⁴, 4.5SO³, 11H²O... bleu clair V²O⁴, 5SO³, 12H²O... bleu très clair.

4. Acide sélenique.

Jusqu'ici rien encore n'a été fait au point de vue des combinaisons de l'acide sélénique avec l'acide hypovanadique; il faut dire que, jusqu'à ces dernières années, l'acide sélénique était difficile à obtenir, mais la préparation très simple qu'en a donnée M. Metzner (1) permet d'en obtenir de grandes quantités.

Toutefois je dois dire que les séléniates sont beaucoup plus difficiles à obtenir que les sulfates; j'ai pu cependant en obtenir deux bien définis.

L'hydrate d'acide hypovanadique est facilement soluble dans les solutions plus ou moins étendues d'acide sélénique.

La liqueur prend une belle couleur bleue. Après 15 jours d'évaporation dans le vide, elle dépose une poudre microcristalline qui, desséchée, est de couleur bleu clair.

Elle attire l'humidité et tombe à la longue en déliquescence.

Elle contient

V2O4, 3,5 SeO3, 7H2O,

comme le montre l'analyse :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
V201	92,53	22,40	23.04
Se O3	60,35	59,12	60,51
H*()	17,12	18,48	16,54
	100,00		

En opérant de la même saçon, mais en présence d'un

⁽¹⁾ METZNER, Composés du selenium et du tellure, 1898, p. 7.

excès d'acide sélénique, il se dépose encore un deuxième séléniate, mais beaucoup plus difficilement; ce n'est qu'après un mois de séjour dans le vide qu'il commence à se former.

C'est encore un sel bleu, plus clair que le précédent, mais aussi plus avide d'ean, et qui tombe très rapidement en déliquescence, s'il est conservé sans précaution. Comme le montre l'analyse, il est plus riche en acide sélénique que le précédent.

Il a pour formule

ayant donné à l'analyse les nombres :

		Tronvé.	
	Calculé	1.	If.
V*01	16,92	16,70	17,15
Se Oa	64,72	64,90	64,21
H2()	18,35	18,39	18,63
	99,99		

Comme on le voit, ces deux séléniates ne diffèrent des deux sulfates suivants:

$$\begin{array}{c|c} V^{2}O^{4}, 3, 5SO^{3}, \iota_{0}H^{3}O \\ V^{2}O^{4}, 3, 5SeO^{3}, 7H^{2}O \end{array} \end{array} \right\} \quad \text{et} \quad \left\{ \begin{array}{c} V^{2}O^{4}, 5SO^{3}, \iota_{2}H^{3}O \\ V^{2}O^{4}, 5SeO^{3}, \iota_{0}H^{2}O \end{array} \right.$$

que par le nombre des molécules d'eau.

Au point de vue de leurs propriétés ils ne présentent absolument rien de particulier.

5. Acide azotique.

Quand on fait agir de l'acide azotique plus ou moins concentré sur de l'hydrate d'acide hypovanadique, il s'y dissout rapidement en donnant d'abord une solution blene; mais si l'on chauffe doucement cette liqueur, ou si on l'évapore dans le vide, elle ne tarde pas à se décolorer; puis l'acide hy povanadique s'oxyde lentement pour se transformer enfin en un hydrate d'acide vanadique qui se précipite en gros flocons rouge brique au sein de la liqueur.

En évaporant complètement, en faisant sécher cet acide et en le calcinant dans un creuset de platine, on obtient alors l'acide vanadique anhydre. C'est, comme je l'ai déjà signalé, un moyen très commode et que j'ai souvent employé pour doser l'acide hypovanadique.

Ne pouvant, par ce procédé, obtenir d'azotates d'acide hypovanadique, j'ai pensé qu'en partant des azotates alcalins il serait peut-être possible d'arriver à un résultat.

Je constatai d'abord que l'hydrate de tétroxyde se dissolvait bien dans les solutions concentrées d'azotates alcalins, mais jusqu'ici je n'ai jamais pu arriver jusqu'à l'azotate cherché, les solutions étant décomposées bien avant que n'apparaisse aucune trace de cristaux.

Malgré tout, je n'ai pas abandonné la question et, tout en paraissant au premier abord délicate à résoudre, je se désespère pas de la réaliser un jour.

6. Acide azoteux.

En revanche et contrairement à ce qu'on aurait pu supposer, l'acide azoteux donne, relativement avec facilité, des combinaisons doubles avec l'acide hypovanadique.

Directement ces combinaisons sont très difficiles à obtenir, mais il n'en est plus ainsi si l'on s'adresse aux azotites eux-mêmes.

J'ai pu en esset, avec les azotites de potasse, de soude et d'ammoniaque, en préparer un certain nombre. Il est bon de noter dès maintenant une particularité intéressante relative à ces sels doubles.

Contrairement à tous les autres obtenus au cours de ces recherches, ceux-ci abandonnent les couleurs bleue et verte, que nous avons été habitués à rencontrer jusqu'ici, et que nous retrouverons encore par la suite.

Ces azotites au contraire sont incolores ou légèrement jaunâtres. Ils sont très solubles dans l'eau, en donnant des dissolutions également incolores, ou très faiblement colorées en jaune.

Mais, propriété tout à fait curiouse, si aux dissolutions de ces azotites on ajoute quelques gouttes d'un acide, acide sulfurique par exemple, elles se décomposent aussitôt en dégageant des torrents de vapeurs rutilantes, en même temps qu'elles prennent immédiatement la couleur bleue, dont nous avons si souvent parlé.

1º Azotite double de potasse et d'acide hypovanadique. — J'ai pu le préparer en dissolvant de l'hydrate de tétroxyde dans une dissolution très légèrement chaussée d'azotite de potasse.

La dissolution est incolore et légèrement laiteuse; une nouvelle quantité d'azotite la rend limpide.

Elle est alors évaporée le plus rapidement possible dans le vide sur de la chaux vive; malgré tout, ce n'est qu'au bout d'un mois qu'elle dépose dans le fond du cristallisoir de petits cristaux incolores.

Après avoir décanté le liquide qui les surmonte, ils sont mis à sécher sur de la porcelaine dégourdie, toujours en présence de chaux vive.

Une fois sees, ils sont constitués par de petits prismes hexagonaux très réguliers répondant à la formule

2 Az*O*, K*O, V*O*, 4H O.

c'est-à-dire

(A/202 K2D) (Az*Os, V2Os), (H2O,

En voici l'analyse :

		Trouvé	
	Calcule	1.	II.
V2O+	34,29	33,92	34.13
Az2(12,	31,40	32,000	31,93
$K^{\sharp}O,\dots,\dots$	19.13	18,77	19,63
H2O	14,87	b	302
	99,99		

Cet azotite est relativement stable, c'est le plus facile à obtenir.

2º Azotite double d'ammoniaque et de V²O⁴. — Il se prépare d'une façon analogue au précédent, mais l'hydrate de tétroxyde ne se dissout pas immédiatement dans la dissolution d'azotite ammoniacal.

C'est seulement au bout de quelques jours que la dissolution est complète; elle est incolore.

Mise à évaporer, elle dépose des cristaux prismatiques analogues aux précédents, mais légèrement jaunâtres.

Ils ont pour formule

qu'on peut encore écrire

L'analyse a en effet donné :

		Tro	Trouvé.	
	Calcule	I.	II.	
V104	34,73	34,01	34.58	
(Az III) O	10,88	11,02	10,26	
Az2113	31,79	30,52	31,53	
H:0	₹⊉, મ્	и	19	
	99 (99			

Ce sel est très instable. Quand on le chauffe il se décompose rapidement en donnant des vapeurs rutilantes. ind on le laisse tomber dans le fond d'un tube légé-« chauffé, il déflagre violemment avec flamme.

ind on le projette dans l'eau il s'y dissout en proit un bruit analogue à celui que fait l'anhydride horique dans les mêmes conditions.

acides le décomposent énergiquement.

Azotite double de soude et de V2O1. - Cet azotite s'instable et difficile à obtenir cristallisé.

opérant comme précédemment, la solution, après un éjour dans le vide, dépose une matière blanche non lisée mais cependant homogène et, comme le mones analyses ci-dessous, de composition relativement nte.

te matière exposée à l'air s'altère très rapidement et ore jusqu'a devenir verdâtre.

est très facilement décomposée par la chaleur.

Analyse :

	20111117		
		Trouvé.	
	Calculé	1.	11.
V2O5	40,00	37,20	41,28
Na ² O	14,90	16,28	13,19
Az2 ()3	36,53	39,51	37,28
H10	10	39	19

7. Acide phosphorique.

combinaisons correspondantes à cet acide n'ont été es par aucun auteur, il était donc intéressant de si elles étaient possibles; elles existent non seut, mais elles sont encore très faciles à obtenir.

r elles, j'ai eucore suivi le même mode opératoire, dire dissolution dans l'acide phosphorique étendu ydrate d'acide hypovanadique.

te solubilité se fait avec facilité et m'a permis d'obleux phosphates, bien définis et parfaitement crisLes dissolutions de V²O¹, 2H²O dans l'acide phosphorique sont bleues. J'ai fait deux de ces dissolutions, l'une en présence d'une faible quantité d'acide et l'autre en presence d'un excès.

Mises à évaporer dans le vide, la moins riche en acide dépose des cristaux bleu très clair. Ils sont groupés en rayonnement autour d'un centre commun et répondent a la formule

ainsi que le prouve l'analyse suivante :

		Trouvé	
	Calculé.	T.	II.
V=04	29.74	30.38	29, 11
P# O5	50,90	50,27	51.03
H20,	19,35	19,35	tg.56
	99,99		

Ceux qui se déposent de la solution plus riche en acide phosphorique sont également bleus, mais beaucoup plus heaux que les précédents; ils se présentent sous la forme de grandes aiguilles allongées partant aussi d'un centre commun.

Leur constitution correspond à

En voici l'analyse :

		Trouvé.	
	Calculé.	ī,	II.
V#Q4	21,50	21,30	22,30
P2 () 8 ,	55, 18	55,21	54,98
H2()	23,32	23,49	22,72
	100,00		

Ces deux phosphates sont très avides d'eau; aussi, malgre les précautions prises, il est difficile de les conserver intacts, ils deviennent très rapidement déliquescents.

8. Acide arsenique.

Une solution concentrée et chaude d'acide arsénique dissout très bien l'hydrate d'acide hypovanadique en doubant une liqueur bleue, qui est d'autant plus foncée qu'il y a plus d'hydrate dissous.

Mise à évaporer, elle dépose au bout de 2 ou 3 jours une matière verte boueuse au milieu de laquelle se trouvent disséminés de petits cristaux bleus.

On débarrasse assez facilement les cristaux de cette matière gommeuse et gélatineuse par deux ou trois lavages rapides avec de l'eau dans laquelle est dissous un peu d'acide arsénique.

On obtient alors après séchage une belle matière bleue cristalline présentant la composition

VIO, JA4203, 61120.

On a en effet :

		Trouvé.	
	Calcule	1.	11
V2O1	17,22	17,53	18,23
As* () 5	71,57	71,20	70,96
H ₂ O.,	11,20	11,27	10,80
	99,99		

Au contact de l'air ces cristaux deviennent assez rapidement verts.

Action de quelques acides organiques sur l'acide hypovanadique.

L'hydrate de tétroxyde de vanadium peut également se combiner avec certains acides organiques pour donner des sels bien définis.

J'ai essayé ces combinaisons avec quelques-uns d'entre eux : voici les résultats que j'ai obtenus.

1. Acide formique.

L'acide hypovanadique hydraté est très soluble dans l'acide formique, en donnant une liqueur très limpide et d'un beau bleu d'azur.

Cette liqueur, par évaporation, dépose de petits cristaux microscopiques. Débarrassés de l'eau mère qui les imprègne et séchés soigneusement, ils se présentent avec une belle couleur bleu d'azur.

Ils sont très solubles dans l'eau, même à froid, bien moins solubles dans l'alcool.

Ils ont pour formule

(CHO2)2, V2O4, 2H2O,

ainsi que le montre l'analyse :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
V*O4	56,84	36,38	55,98
CH O2	30,82	29,28	30,02
H2O	12,34	14,34	13,99
	100,00		

2. Acide acétique,

J'ai, avec cet acide, obtenu un résultat analogue as précédent. L'hydrate est très soluble dans cet acide étende et sa dissolution est toujours de couleur bleu d'azur; en revanche, il est presque insoluble dans l'acide acétique concentré et donne à son contact un précipité vert sale.

Mise à évaporer, la dissolution bleue dépose une matière cristalline qui, une fois sèche, a l'aspect d'une poudre très ténue, de couleur bleu verdâtre; sa composition est représentée par

(G2H2O2)2, V2O4, 5 H2O.

Analyse.

	Calculé.	Trouvé	
		1.	11.
V2O4	31,55	31,90	32,00
C2H2O2	44,38	43,12	44,13
H*O,	24,06	24,98	23,87
	99.99		

'Cet acétate est très peu soluble dans l'eau.

3. Acide oxalique.

L'acide oxalique, lui aussi, se combine avec une extrême facilité à l'acide hypovanadique, avec lequel il donne une dissolution bleu verdâtre.

Mise à évaporer dans le vide, cette dissolution dépose rapidement de beaux prismes allongés pouvant atteindre plusieurs centimètres de longueur. Ils sont également de couleur bleu verdâtre. Ils portent sur leurs faces des stries parallèles et très fines.

L'analyse permet de leur attribuer la formule

(C101)2, V2O1, 7 H2O.

Analyse.

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	11.
Vr01	29,85	29,12	29,41
$C_5O_7\cdots\cdots$	47,48	48,10	47,07
H=0	22,66	22,78	23,52
	99,99		

Un grand numbre d'autres acides organiques peuvent encore se combiner avec l'hydrate V²O¹, 2H²O.

C'est ainsi que l'acide malonique

donne un malonate bleu clair, très bien cristallisé; l'acide succinique

CO2H - CH2 CH2 CO2H

un sel vert; l'acide salicylique

CaH-COAH

un sel bleu, etc.

CHAPITRE IV.

Étude de quelques sels doubles.

SULTITES DOTBLES ALCALINS.

L'hydrate d'acide hypovanadique possède la propriété de se combiner très facilement avec d'autres sels, pour donner des sels doubles.

Plusieurs de ces sels ont été entrevus et signales, mais l'étude et la préparation d'un groupe homogène, tel que celui des métaux alcalins, par exemple, n'a pas encort été faite; seuls quelques sels isolés ayant été étudies jusqu'ici.

C'est précisément une étude systématique des combinaisons de l'acide hypovanadique avec les bases alcalines, en présence de l'acide sulfureux, que j'ai entreprise et que je décris dans ce Chapitre. J'ai obtenu ainsi toute une série de corps nouveaux. Il serait facile de répéter cette étude sur un autre groupe de sels. C'est ce que je fais actuellement avec les sulfates.

Les recherches les plus récentes sur ces sulfites doubles sont celles de MM. Koppel et Behrendt; ils ont préparé quelques-uns de ces sels (1).

Ceux qu'ils ont obtenus provenaient de la réduction par

^(*) Ber., 3. série, t. XXXIV, 1401, p. 3934-5955; Z. anorg. Chem., t. XXXV, 1905, p. 154-186.

on courant de gaz sulfureux d'un vanadate alcalin en solution ou suspension dans l'eau.

C'est ainsi qu'en faisant agir l'acide sulfureux sur une solution contenant molécules égales de vanadate d'ammoniaque et d'ammoniaque, et en évaporant ce mélange, tout en continuant l'action du gaz sulfureux, ils virent se déposer un précipité bleu, formé de tables microscopiques en rectangles allongés, qui n'était autre que le sulfite

Avec le potassium et le sodium, ils obtinrent par le même procédé les deux sels

et

Tous les sulfites que j'ai préparés ont été obtenus en partant soit de l'hydrate d'acide hypovanadique, soit de la dissolution bleur.

Je rappelle en passant que cette dissolution est celle d'un sulfite de V2O1 ayant pour formule

Cet hydrate ou cette dissolution étaient dissous ou mélangés avec les bisulfites alcalins. Ces bisulfites étaient obtenus par la méthode habituelle, c'est-à-dire en décomposant, par un courant prolongé de gaz sulfureux, le carbonate tenu en suspension dans l'eau.

Le mélange des deux dissolutions était alors évaporé lentement sur feu doux ou dans le vide.

Voici les divers résultats obtenus avec chacun des métaux.

1. Potassium.

La liqueur bleue en présence du bisulfite de potasse donne très facilement naissance au sulfite double correspondant. La liqueur, chauffée doucement, ne tarde pas à se troubler en perdant du gaz sulfureux. Avant même d'atteindre l'ébullition elle dépose, sur les parois et le fond du ballon, de petits cristaux bleus dont le nombre cui rapidement à mesure que l'évaporation s'accentue.

Le liquide restant est décanté et mis à refroidir lentement dans une atmosphère desséchante. Au bout de 24 heures, il dépose une couche de cristaux beaucoup plus gros que les précédents, mais ayant exactement, comme on pourra le voir par l'analyse, la même composition.

Si l'on opère à l'ébullition, la formation du sulfite est plus rapide, mais aussi plus tumultueuse. Elle rappelle celle qui accompagne la formation de l'hydrate rose d'acide hypovanadique; les soubresauts violents que sulut le ballon en amènent souvent la rupture.

Après le dépôt du sel qui est bleu, la liqueur prend alors une belle teinte verte. Cependant on peut la faire bouillir à nouveau et elle produit encore une nouvelle quantité de cristaux, un peu plus difficilement cependant. Ces cristaux ont même composition que les autres.

Ils sont constitués par une combinaison répondant a la formule

qu'on peut écrire

3(SO*V*O*)(SO*K*O),5H*O:

L'analyse m'a, en effet, donné :

		Trouvé.	
		Pelits	Gros
	Calculé.	eristaux.	eristaux.
V2 O4	53,09	52,90	53,00
S04	27,29	27,10	27,00
K2O	10,03	10,09	10,66
H±0	9.59	9,90	9,34
	100,00		

Ce sulfite est lentement soluble à froid, plus rapidement l'ébullition.

Au bout de quelques semaines ce sel perd sa belle couleur blene pour devenir vert.

J'ai pu obtenir deux autres composés du même métal en opérant différemment.

Je m'adresse encore au bisulfite de potasse dans lequel je dissous l'hydrate V²O¹, 2H²O. Gette solubilité, d'ailleurs, n'est pas complète; pour l'achever il suffit de faire passer dans la liqueur un courant de gaz sulfureux; dans ces conditions, au bout de quelques minutes tout est dissous et la liqueur est bleue.

Chauffée lentement, elle dégage d'abord de l'anhydride sulfureux, puis de très petits cristaux bleus apparaissent et recouvrent les parois et le fond du ballon.

En continuant à chausser, la croûte cristalline augmente assez rapidement, mais les soubresauts violents qui se produisent interrompent sociément l'opération.

Par refroidissement et après 24 heures de repos, j'ai trouvé, dans le fond du ballon et sur les parois, un premier dépôt très abondant de cristaux grenus de couleur bleu clair et, au-dessus d'eux, une couche d'autres cristaux beaucoup plus gros, mais de couleur bleu foncé.

Ces cristaux, beaucoup plus lourds que les petits, ont pu être séparés par simple décantation.

L'analyse m'a montré que j'avais affaire à deux sulfites de composition différente.

Les plus petits correspondent à

5SO2, 3V2O4, 2K2O, 5H2O,

c'est-à-dire

3(\$0°V°O°), 3(\$0°K°O), 5H°O;

en esfet, j'ai trouvé :

		Trouve.	
	Calcule.	1	II
V201	45,43	41,81	44,98
802	29.10	29.27	30,03
K20	17,25	17,05	16,87
$H^2O\dots$	8,21	7,87	8,12
	99,99		

Les plus gros renferment

3801, 2V2O1, K1O, 2H2O.

qu'on peut écrire

n(SO2V2O4), (SO2K2O4, 2H2O.

Voici le résultat de l'analyse :

		Tronvé.	
	Calculé	1	II.
$V^{\sharp}O^{\sharp},\dots\dots$	50,76	§9,96	50,83
502	29,35	29,67	30,46
K*0	14.38	13,98	13,05
H=0	5,50	6,39	5,65
	99,199		

2. Ammonium.

La préparation du sel double d'ammonium par le premier procédé indiqué précédemment se fait moins facilement que pour le potassium.

En chaussant le mélange de bisulsite et de liqueur bleue, du gaz sulfureux s'échappe en même temps que la liqueur devient très soncée, presque noire.

Par ébullition, aucun dépôt ne se produit, mais après refroidissement il se forme dans le fond du ballon un dépôt verdâtre, au milieu duquel on aperçoit de beaux cristaux noirs, allongés et brillants.

Il est assez facile de les séparer du dépôt verdâtre par

un premier lavage rapide à l'eau distillée qui dissout en grande partie le dépôt sans toucher aux cristaux. On finit ensuite la séparation par un second lavage à l'alcool.

Ces cristaux ont une composition répondant à la for-

4802. 3 V204, (AzH+)20, { II20.

qui peut s'écrire

3(SO2V2O1), SO2(AzH1)10, 4H2O1

et dont l'analyse m'a donné :

		Trouvé.	
	Galculé.	t,	II.
V2()5,	56,71	45,50	56,25
SO2	29, 15	28.74	29, 13
Amm	5,93	6.25	5,72
Hr0	8,20	9, 10	8,39
	99,99		

Ces cristaux sont peu solubles dans l'eau.

En opérant encore comme précédemment avec l'hydrate V2O4, 2H2O en présence du bisulfite d'ammoniaque, j'ai pu obtenir un deuxième sel double de couleur bleu verdâtre, bien cristallisé également et ayant pour formule de constitution

V=01, 4802, +(AzH1)20, 2H20.

	Analyse.			
		Tro	Trouve.	
	Calculé.	ī.	Н.	
V#01	19,62	29,67	28, 91	
802	45.50	45,66	45,72	
(AzH*)20	18.48	18,66	18,70	
H*0	6,39	11,60	6.67	
	99-99			

Enfin, il est possible d'obtenir un troisième sel, en

partant cette fois de l'hypovanadate d'ammoniaque, qu a peut précipiter, par exemple, de la liqueur bleue.

Cet hypovanate est traite par l'eau bouillante et par un courant de gaz sulfureux en présence duquel il se dissout complétement.

La liqueur est bleu verdâtre; elle est concentrée par l'ébullition. Quand elle est suffisamment réduite, elle commence à déposer à chaud des cristaux dont le nombre va en augmentant par le refroidissement.

Ces cristaux sont également bleu verdâtre, mais ils s'altèrent rapidement en brunissant.

Ils ont pour formule

ou mieux

5(SO2V2O), ([SO2(AzH4)2O], (6H4O;

l'analyse m'a donné en effet :

		Trouve	
	Calculé.	l.	11.
V2()1	49,82	49.66	49.17
$SO^2 \dots$	20,71	26,66	26,28
(AcH) O.	D ₂ ≥2:	6,20	6.15
H2O	17,22	17.17	18, 10
	100,00		

3. Ruhidium.

Par ébullition, la formation du sulfite double est difficile; mais, au contraire, par évaporation dans le vide, après concentration de la liqueur sur feu doux, elle se realise très bien.

Au bout de quelques jours, le fond du cristallison est tapissé de fines aiguilles fragiles, disposées par rayonne ment autour d'un point central ou formant de petites houppes.

Le liquide qui les surmonte est decanté, et elles sont pises à sécher entre des feuilles de papier buvard.

Quand elles sont séches, elles se présentent sons l'aslect d'une poudre cristalline, gris bleu, dont la compoition est donnée par la formule

iu, en mettant en évidence les combinaisons des deux ultites.

analyse m'a, en effet, donné les chiffres :

		Trouvé.	
	Calculé,	l.	11.
V=05	>1,67	21 90	21, 15
SO2	20,06	24,6b	25,81
Rh2O	48.57	[9,12	42,71
Н10	1.07	1,31	7,000
	100,00		

Ce sel s'altère assez rapidement au contact de l'air.

Par ébullition, le mélange de sulfite de rubidium et l'hydrate V²O⁴, 2H²O ne tarde pas à se troubler.

Il dépose, au bout d'un certain temps et au milieu de fiolents soubresauts, des cristaux bleu d'azue, très brilants, à reflets moirés.

Ces cristaux constituent un second sulfite double de rubidium et de V2O1, ainsi que le montre l'analyse suivante :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	II.
V:0	12 13	12,90	41,85
S04,	# £.55	26,02	24 65
Rb:0	21,78	26,61	23,18
1120	9.22	8,17	10.27
	100.00		

analyse qui permet de leue attribuer la formule 3801, 28201, Rb2O, (H2O,

qu'on peut écrire

2(SO2V2O3), (SO2Rb2O3, (H2O,

4. Casium.

Le sel double de exsinm et de tétroxyde de vanadium se prépare exactement de la même façon que celui de rubidium.

Les cristaux eux-mêmes se présentent sous le même aspect et parcillement groupés. Ils sont de couleur grisbleu.

Leur composition correspond à

4802, V203, 30320, 8H20

ou, ce qui revient au même, à

(SO*V*O>), 3(SO*C**O), 8H*O;

l'analyse m'a donné comme résultat :

		Trons	
	Calculé.	I.	II.
V2O1	11,75	11,12	12,42
S0*	18,13	18, 38	18,20
Cs2()	59,93	60,02	58, (1
H2()	10,19	10,26	10,97
	100,00		

3. Thalleum

Le sulfite double correspondant est un de ceux que j'ai pu obtenir le plus facilement.

Il suffit de chauffer à peine le mélange de sulfite de thallium et de liqueur bleue pour que, aussitôt, appa-

raissent dans le fond du ballon de petits cristaux très brillants.

L'ébullition est tumultueuse et excessivement viotente; elle produit des soubresants considérables, et il fant prendre des précautions spéciales pour éviter la projection du liquide bouillant.

Ces cristaux sont de couleur bleu vert, très brillants, à reflets moirés.

Ils sont représentés par la formule

qui, développée, s'écrit

en voici l'analyse :

		Trouvé.	
	Calculé.	I.	П.
V104	32,07	31,95	32,04
SO*	37.67	37,82	37,83
T[*()	19,37	19,18	19,30
H*()	so,89	11,05	10.81
	100,00		

Enfin, par évaporation dans le vide du sulfite de thaltium, dans lequel est dissous l'hydrate V²O⁴, 2H²O, j'ai pu obtenir encore, après quelques jours, un très joli sel de conleur vert émerande.

Il est constitué par de larges et belles paillettes brillantes ayant exactement l'aspect des paillettes d'acide borique.

La constitution de sa molécule est représentée par la formule brute

qui peut s'écrire

(SO2V2O3), a(SO2TPO3, (H2O,

ainsi que le prouve l'analyse :

		Trouvé.	
	Calcule.	L	11.
V*O*,	13,63	63,58	12,94
SO2	15,07	15,42	15,54
TI20	66, x4	65, 17	65, 14
H10	5,65	5,83	6,30
	99+99		

6. Sodium.

Avec le sodium, l'évaporation dans le vide des deux sulfites ne donne rien; c'est à l'ébullition qu'il faut avoir recours pour obtenir un résultat. L'opération est longue, et il faut concentrer énormément la liqueur pour voir apparaître, par refroidissement, au milieu d'un précipité verdâtre, quelques cristaux noirs isolés.

En ajoutant une nouvelle quantité de liqueur blenc, cristaux et précipité se redissolvent.

La liqueur est alors mise à évaporer jusqu'à consistance sirupeuse.

Après 24 heures de repos, on trouve encore, au milieu d'un dépôt verdâtre, un grand nombre de très beaux cristaux noirs, brillants, et qu'il est facile de séparer du dépôt vert, comme nous avons eu l'occasion de le faire pour le sel d'ammonium.

La composition de ces cristaux noirs est représentér par la formule

6802, 5 V2O5, Na2O, 2H2O,

ou, ce qui revient au même,

 $5(SO^{2}V^{2}O^{4})(SO^{2}Na^{2}O), 2H^{2}O.$

	Analys	ie.	
		Trouvé.	
	Calcule	I.	II
V*O5	63,26	62,92	63,46
S(12	99,96	30,00	29, 18
Va ² O	1,77	4,92	4,81
H20	2,76	2,16	2.45
	00,001		

Ces cristaux sont insolubles dans l'eau froide, peu solubles dans l'eau bouillante.

lei encore il est facile d'obtenir un deuxième sulfite, en partant de l'hydrate V2O1, 2H2O.

Mais le sel qui prend naissance a un tout autre aspect que le précédent; il est cristallisé, mais, au lieu d'être noir, il est vert clair.

L'analyse le représente par la formule

c'est-à-dire par

2(SO2 V2 O4) (SO2 Na2 O), (II2 O.

	Analys	se.	
	Trouve.		ive.
	Calculé.	I.	II.
V204	io, 15	49,85	50,86
S():	29,17	29,7%	30,13
Na2 O	9,14	8,96	9,16
H ₂ O	10.94	11,47	9,85
	100,00		

Légèrement soluble dans l'eau froide.

7. Lithium.

Le sulfite double de lithium est un des plus difficiles à obtenir.

L'ébullition, même prolongée, du mélange de sulfitée de liqueur bleue ne donne rien.

Dans le vide, au contraire, au bout d'une quinzaine de jours, il se forme, au fond du cristallisoir, une croûte microcristalline bleu clair, qu'il faut avoir soin de recueillir avant que la liqueur soit trop évaporée.

En esset, si l'on pousse trop loin cette évaporation, on ne tarde pas à voir apparaître, de place en place, des champignons blancs, qui rapidement envahissent tout le cristallisoir. Ils sont constitués par un mélange de lithme et de sulfite de lithine impur.

Les cristaux, en revanche, ont la composition suivante

6804, V2O5, 5LHO, 8H4O,

ou encore

(SO2V2O), 54SO2Li2O), 8H2O.

	Analy se		
		Trouvé.	
	Calculé.	t.	11,
1:01	19,66	18,54	19, 20
SU*,	45,49	46,80	46,09
Li2 ()	17,77	18,02	17,13
H2O	17,08	16,61	17.08
	100,00		

Comme on le voit, la série de ces sulfites constitue un groupe important. Ils ont encore la couleur générale des sels d'acide hypovanadique, c'est-à-dire bleus on verts.

Nous trouvons cependant deux exceptions: l'une pour un des sels d'ammonium et l'autre pour un de ceux de sodium; ces deux sulfites, en effet, sont noirs, mais il est bon d'ajouter que les dissolutions de ces sels sont colorées en bleu.

Tous peuvent être représentés par la formule type suivante :

n(SO21201), n'(SO2M20), n'H2O,

dans laquelle M est remplaçable par un métal alcalin quelconque, n, n' et n' indiquant le nombre de chacun des suffites simples qui se combinent pour donner le sulfite double.

ADDITION.

Mesure de la quantité de chaleur mise en jeu dans la transformation isomérique de l'acide hypovanadique hydraté.

Au cours de l'impression de ce présent travail, j'ai pu achever la première série des déterminations thermochimiques que j'avais entreprises en vue de déterminer la quantité de chaleur qui accompagne la transformation isomérique de l'acide hypovanadique hydraté. J'en donne ici les résultats:

Cette mesure ne peut se faire rigoureusement qu'à la seule condition d'arriver dans les deux cas à un même état final.

Nous avons vu qu'il nous est possible (¹) d'atteindre ce même état final, après neutralisation par la potasse ou la soude, de l'acide sulfurique correspondant aux deux sulfates en dissolution blen et vert, provenant le premier de l'hydrate rose et le deuxième de l'hydrate vert. Malheureusement, cet état final ne se produit qu'au bout d'un temps plus ou moins long, variable pour chaque forme, et dans tous les cas impossible à mesurer dans le calorimètre.

Pour réaliser cette détermination, j'ai profité de la grande solubilité dans un excès de potasse de l'hypovana-date qui prend naissance; et, au lieu d'ajouter la quantité théorique de potasse nécessaire pour saturer exactement l'acide sulfurique contenu dans la liqueur, j'en ai ajouté le double.

^() Voir p 243.

En opérant ainsi les résultats sont comparables, puisque dans chaque milieu nous procédons rigourcusement de la même façon, et en présence des mêmes quantités de chacun des corps en réaction, c'est à-dire cau, acide sulfurique, acide hypovanadique et potasse.

La réaction est complètement terminée en 3 ou 4 minutes. Les liqueurs finales sont limpides et incolores, et, dans l'une comme dans l'autre, il n'est plus possible de distinguer ou de faire naître une particularité quelconque.

Les différentes réactions essayées sur elles s'accomplissent désormais rigoureusement de la même façon avec un parallélisme frappant, aussi bien au point de vue thermochimique qu'au point de vue coloration.

L'état final est le même, la molécule est redevenue identique à elle-même.

Toutes les mesures ont été faites dans les proportions suivantes :

300^{cm²} de liqueur acīde, 300^{cm²} de liqueur bas<mark>ique,</mark>

l'une et l'autre ayant les compositions indiquées plus haut. Voici les résultats obtenus :

La quantité de chaleur provenant de la combinaison du sulfate bleu avec la potasse dégage

ce nombre est la moyenne des quatre nombres trouvés dans les diverses expériences :

Celle correspondant au sulfate vert est de

moyenne de

$$+18.64, \div 18.49, +18.62, +18.59$$

La chaleur correspondant à la transformation isomé-

rique elle-même est égale à la différence de ces deux quantités de chaleur, c'est-à-dire à

imi,64.

Nous pouvons alors conclure: que l'acide hypovanadique, sous sa forme instable rose, dégage, pour se transformer sous sa forme stable verte, une quantité de chaleur égale à 1^{cal},64.

CONCLUSIONS

Les principaux résultats acquis au cours de ce travail sont les suivants :

1º Pour l'acide hypovanadique :

J'ai trouvé un nouvel hydrate cristallisé de cet acide répondant à la formule

V2O+, 2H2O,

et j'ai indiqué un moyen très pratique et facile permettant d'obtenir cet hydrate en aussi grande quantité qu'on le désire.

Ceci est d'une grande importance; cet hydrate étant très soluble dans les acides, cela m'a permis de préparer et d'isoler une grande quantité de sels nouveaux.

2º J'ai découvert et étudié une modification isomérique de cet hydrate, et j'ai montré que cette modification isomérique persistait dans les sels qui en dérivent.

3" J'ai combiné cet hydrate rose avec les divers acides et j'ai obtenu ainsi les nouveaux sels suivants :

A. - Acides hydrogenes.

VO2GE, 8H2O...... vert foncé VO2Br2, 5H2O..... vert L'iodure en dissolution. J'ai montré que ces sels, comme ceux correspondants de cobalt, changent de couleur en présence d'un excès des hydracides qui leur ont donné naissance.

Ces changements de couleur sont dus à la formation de sels intermédiaires, qui sont des chlorhydrates de chlorure, bromhydrate de bromure et iodhydrate d'iodure.

L'eau ramène les dissolutions à leur couleur primitive

B. - Acides oxygénés.

a. Acide sulfureux :

V2O4, 2SO2, 4.5 H2O... vert fonce V2O4, 2SO2, 6H2O... bleu V2O4, 2SO2, 8H2O... bleu V2O4, 2SO2, 16H2O... bleu ciel V2O4, 2SO2, 2H2O... solution bleue 2V2O4, 2SO2, 10H2O... bleu clair

b. Acide sélénieux :

V2O4, 2SeO2, 4H2O.... blen très clair

c. Acide sulfurique :

V²O³, SO³, 3H²O... bleu très intense V²O⁴, 2SO³, 5H²O... bleu intense V²O⁴, 2,5SO³, 9H²O... bleu d'azur V²O⁴, 3SO³, 10H²O... bleu turquoise V²O⁴, 3,5SO³, 10H²O... bleu vert V²O⁴, 4,5SO³, 11H²O... bleu clair V²O⁴, 5SO³, 12H²O... bleu très clair

d. Acide sélénique :

V*O*, 3,5ScO*, 7H*O, V*O*, 3ScO*, 10H*O.

e. Acide azotique :

Avec cet acide je n'ai pu obtenir aucune combinaison.

f. Acide azoteux :

 $(Az^2O^3, K^2O)(Az^2O^3V^2O^4), 4H^2O,$ $[Az^2O^3(AzH^4)^3O](Az^2O^3, V^2O^4), 6H^2O.$

g. Acide phosphorique:

V²O¹, 2P²O², 6H²O, V²O¹, 3P²O², 10H²O.

h. Acide arsénique :

V2O3, 3As2O2, 6H2O.

C. - Acides organiques.

i. Acide formique:

(CHO2)2, V2O4, 2H2O.

j. Acide acétique :

(C2H2O2)2, V2O3, 5H2O.

k. Acide oxalique:

(C2O1)1, V2O1, 7H2O.

Sels doubles.

Sulfites doubles alcalins:

1º Potassium :

2(SO²V²O⁴) (SO²K²O), 2 II²O, 3(SO²V²O⁴) (SO²K²O), 5 H²O, 3(SO²V²O⁴), 2(SO²K²O), 5 H²O.

2º Ammonium :

 $\begin{array}{lll} 3(SO^2V^2O^4) & [SO^2(AzH^4)^2O], \ 4H^2O, \\ 5(SO^2V^2O^4), 2[SO^2(AzH^4)^2O], 16H^2O, \\ & V^2O^4, 4SO^2, 2(AzH^4)^2O, 2H^2O. \end{array}$

3º Rubidium:

$$(SO^2V^2O^4), 2(SO^2Rb^2O), 2H^2O, 2(SO^2V^2O^4), (SO^2Rb^2O), 4H^2O.$$

4º Cæsium:

5º Thallium:

$$(SO^{2}V^{2}O^{4}), 2(SO^{2}Tl^{2}O), 4H^{2}O, 3(SO^{2}V^{2}O^{4}), (SO^{2}Tl^{2}O), 8H^{2}O.$$

6º Sodium:

$$2(SO^2V^2O^4), (SO^2Na^2O), 4H^2O, 5(SO^2V^2O^4), (SO^2Na^2O), 2H^2O.$$

7º Lithium :

Tous ces sels peuvent être représentés par la formul générale

$$n(SO^{2}V^{2}O^{1}), n'(SO^{2}M^{2}O), n''H^{2}O.$$

RECHERCHES THEORIOURS ET EXPERIMENTALES SUR LES CHALLEURS DE COMBUSTION ET DE PORMATION DES COMPOSES ORGANIOLES.

QUATRIÈME MÉMOIRE.

COMPOSES AZOIOLES:

PAR M. P. LEMOULT.

I — INTRODUCTION.

Nos connaissances thermochimiques sue les azuiques sont très peu nombreuses et l'étude de ces composés, sous ce rapport, est presque tout entière à faire. On ne connaît qu'une seule chaleur de combustion d'azorque, celle de l'azobenzol, déterminée en 1880, par M. Petit (ce Recueil, 6º série, t. XVIII, p. 161); d'autre part, M. L. Vignon, en 1888, a mesuré la quantite de chaleur dégagée quand on traite une solution aqueuse chlorhydrique de quelques amines primaires par une solution aqueuse de nitrite de sodium, c'est-à-dire quand on diazote ces amines pour les transformer ainsi en chlorhydrates de diazoiques; cette quantité de chaleur est à peu près constante et voisine de 32^{Cal} (31^{Cal}, 4 pour l'aniline, 33^{Cal}, 1 et 33^{Cal}, 6 pour les toluidines para et ortho) (Comptes rendus, t. CVI, 1888, p. 1162), tandis que MM. Berthelot et Vieille avaient évalué la chaleur de formation de l'azotate de diazobenzol (Sur la force des matières explosives, t. 11, 1883, p. 37). Enfin, en 1889, MM. Alexcyeff et Werner (But. Soc. chim., 3 série, t. II, p. 719) out mesuré la chaleur de pentralisation on de dissolution de quelques azorques.

Comme on le voit, la lacune était particulièrement grave en ce qui concerne les chaleurs de combustion des azonques, et c'était précisément ce point qui me paraissait

présenter le plus d'intérêt, et cela à plusieurs égards. On sait, en effet, comme je l'ai montré dans divers Mémones, évaluer pour la chaleur de combustion d'une motécule determinée la part contributive de chacun des éléments pu la composent et des fonctions qui lui appartiennent. Or les azoïques contiennent un groupe spécial caractéristique comprenant deux atomes d'azote unis par une double liaison : groupe — Az = Az —. En comparant la chaleur de combustion effective d'un de ces azoiques à la somme des appoints connus d'avance par les résultats antérieurs, on connaîtra, en valeur et en signe, l'importance thermique du phénomène qui correspond à la formation de cette double liaison, d'où l'on déduira des conclusions relatives à la stabilité de cette liaison, c'est-à-dire à celle des composés azoiques.

D'autre part, la connaissance des chalcurs de combustion m'n paru de nature à apporter quelques arguments dans la discussion relative à la formule de constitution des oxyazoiques et des amidoazoïques, discussion ouverte depuis longtemps et non encore terminée. Pour les oxyazoïques, l'oxyazobenzol par exemple, on hésite entre les deux formules I et II; la première, dite formule azoique, comprend un groupe — Az = Az — et un groupe OH intact, tandis que la seconde, formule quinonique, n'a plus qu'un groupe hydrazoique et dérive de la quinone oxime:

L'expérience montre, en effet, qu'on obtient un seul et même corps par les deux réactions suivantes : 1° action du chlorure de diazobenzol sur l'z-naphtol (formule 1); 2° action de la phénylhydrazine sur l'z-naphtoquinonr (formule II). Il faut donc admettre qu'au cours de la réaction, l'une des deux formes a évolué vers l'autre; mais dans quel sens s'est faite l'évolution, de l vers ll ou en sens inverse? Le corps est-il un azoique vrai ou une phénylhydrazone; telle est la question qui se pose et qui, jusqu'à maintenant, en dépit des arguments accumulés de part et d'autre, n'a pas reçu de réponse définitive. Nous verrons tout à l'heure les arguments nouveaux que la Thermochimie apporte dans cette controverse.

En dehors même de ces considérations, l'importance exceptionnelle de la famille des composes azoiques, qui comprend un nombre si considérable de matières colorantes artificielles d'un usage courant, m'a paru justifier au point de vue thermochimique l'étude de ces substances, ou du moins des plus simples d'entre elles. En grand nombre de composés azoiques, matieres colorantes ou produits colorés, sont fabriqués industriellement: on peut donc se les procurer facilement. Toutefois, il a été presque toujours nécessaire de les purilier, soit par des cristallisations dans des solvants appropriés, soit par des séparations parfois laborieuses; les corps n'ont éte brûlés dans la bombercalorimétrique qu'après vérification de leur purete. Voici les resultats obtenus.

11. - Azofolbs DE CONSTITUTION CONNUS.

Parmi ceux-ci, j'ai étudié l'azobenzol, le p.-azoanisol et le p.-azophénetol; pour eux, il ne semble pas y avoir de doute au point de vue constitutionnel. On les obtient en effet par téduction ménagée du nitrobenzol, ou bien de p.-nitroanisol ou p.-nitrophénétol; il semble bien que l'élimination successive de l'oxygène des groupes nitro se fasse ici de la même manière dans les trois cas et conduise à l'élaboration d'un groupe azoïque vrai -- Az -- Az --.

A la vérité, on peut bien émettre l'hypothèse pius ou moins vraisemblable d'une ou plusieurs migrations et délendre d'autres formules de constitution, mais ce n'est pas le heu d'examiner ces suppositions et l'on peut obmettre, conformément a un usage aujourd'hui à peu posgénéral, que les trois corps en question sont de visioazorques

Purifié par plusieurs cristallisations dans l'alcool à 95°, ce corps était formé de beaux cristaux rouge jaunâtic, fondant à 68° (indiqué 68°), et dont la teneur en azoir s'élève a 15,4 et 15,4 pour 100; théorie : 15,3 (08,28,5 ont donné 32°0°, 05 à 18° sous 763°00°; — et 08,2735 on donné 36°00°, 8 à 20° sous 762°00°). Ce composé, mis en patilles, a brûlé très facilement et avec la plus grande regularité, en donnant les résultats suivants :

d'où l'on déduit, en rapportant les résultats à la molecule.

$$Q_{\nu e} = 1558^{Gal}, 86.$$
 $Q_{\mu e} = 1559^{Gal}, 7,$

et, pour la formation,

$$C^{12} + H^{10} + Az^2 = C^0 H^0 Az : Az C^0 H^0 sol...$$
 - 83^{Cal} , (.)

M. Petit (loc. cit.), qui avait étudié antérienrement le omposé en question, a donné le résultat :

$$Q_{P\ell}=1555^{\mathrm{tal}}, 8.$$

Comme on le voit, les deux valeurs ne différent entre elles que de 3^{Cal}, 9, soit un écart de 4 une telle coincidence de deux résultats obtenus par des auteurs différents, avec deux appareils différents, démontrerait, si besoin co était encore, la sécurité avec laquelle on peut employer l'appareil et la méthode de M. Berthelot.

p - Azonnisol CH2 =
$$O = G(H) = Az$$
 = $Az = G(H) = O = CH)$,
 $P_m = 2\sqrt{2}$

Deux échantillons, l'un provenant de la maison Kahlbaum, l'autre de la maison Schuchardt, présentaient la même coloration jaune et fondaient au même point; 163'-163°,5 (indiqué 163°); ils avaient pratiquement la même teneur en azote : 11,61 pour 100; théorie : 11,65 (05,331 ont donné 33°°, 3 à 17° sous 759°°). Le premier a fourni, dans la bombe calorimétrique, les deux premiers résultats ci-dessous; tandis que le second a fourni le résultat indiqué en dernier lieu :

d'où, pour la molécule,

$$Q_{ee} = 1803^{Cal}, 6, \qquad Q_{pe} = 1803^{Cal}, 5,$$

ct, pour la formation,

$$C^{14} + H^{14} + O^{2} + Az^{2} = C^{14}H^{14}O^{2}Az^{2}$$
 sol... $- z^{fat}$, 3

p.-Azophénétol:
$$C^{2}H^{4} - O - C^{6}H^{5} - Az = Az - C^{6}H^{5} - O - C^{6}H^{6}$$

 $P_{m} = 270.$

Corps solide, jaune, fondant à 160° (indiqué 160°) et contenant 10.45 pour 100 d'azote; théorie: 10,37 (08,316 donnent 28°°,6 d'azote à 16° sous 756°°), qui brûle très facilement en donnant:

d'où il résulte :

$$Q_{\sigma\sigma} = 2108^{\rm Gal}, \gamma, \qquad Q_{\rho\sigma} = 2110^{\rm Gal}, t,$$

et, par conséquent,

$$C^{16} + H^{18} + O^2 + Az^2 = C^{16}H^{18}O^2Az^2$$
 sol... + $(g^{14}).7$

Consequences: 1º Homologie. — Les nombres cidessus permettent de faire quelques remarques relatives aux diverses sortes d'homologie; les chaleurs de combustion, a pression constante, sont respectivement:

$$1559^{(a)}, 7, 1809^{(a)}, 5 2110^{(a)}, 1.$$

La différence entre les deux derniers est de 304^{Cat},6, soit deux fois 152^{Cat},3, c'est-à-dire bien près de la valeur régulière, puisque ces deux corps sont, l'un par rapport à l'autre, homologues au carbone et que, par conséquent la différence attendue est 15^{Cat} par chaque groupe CH² supplémentaire.

La différence entre les deux premiers nombres est notablement inférieure, puisqu'elle n'atteint que 245^{Gal},8, soit 2.122^{Gal},9; mais cette différence est encore régulière, puisque l'azobenzol et l'azoanisol sont deux homologues par l'oxygène d'une fonction éther-oxyde et que, par suite, la différence attendue s'élève à 124^{Gal} (1) pour chaque groupe CH² supplémentaire.

2º Appoint de la double liaison entre les deux atomes d'azote. — Ces nombres permettent, en outre, d'évaluer l'appoint thermique de la singularité caractéristique des azoïques étudiés, la double liaison entre deux atomes d'azote. En effet, si l'on envisage l'azobenzol C'2 III¹⁰ Az², les appoints thermiques des éléments qui y sont contenus forment un total de 153 x^{Col} (12.102 + 5.55 + 2.16,5), qui est inférieur de 2 x^{Col}, 7 à la chaleur de combustion trouvée. Il faut donc admettre que cet écart important est dû à ce qui n'est pas entré en

L'I omologie se traduit ici par l'apport? εξε^C de la matière hydrocule nie ajoutée, duminue de l'appoint φ = 3 n correspondant a un oxygene d'ether oxyde.

ligne de compte, c'est-à-dire sa double liaison entre les deux atomes Az; cette singularité, au moment ou elle se produit, correspond donc à un emmagasinement de 2, car, 7 disponible au cours de la destinée chimique de la moié-cule, particulièrement lors de sa combustion.

Si l'on examine le p.-azoanizol C¹⁴ H²⁴ O² Az², la somme des appoints est encore ici très facile à faire, en tenant compte tontefois de la présence des deux atomes d'oxygène qui figurent sous forme de fonctions éther-oxyde (\$\pi = 33\$^{\text{cal}}\$), ce qui donne un total de (\$\pi 80\$^{\text{Cal}}\$), intérieur ici encore à la chalent de combustion mesurée, l'écart s'élevant à 25\$^{\text{Cal}}\$, 5. Comme on devait s'y attendre, puis que cela s'est toujours confirmé jusqu'ici, l'écart qui représente la valeur thermique de la singularité examinée a, à très peu près, la même valeur dans les deux cas; on pourra donc, sans grande erreur, fixer cette valeur à 2\$^{\text{Cal}}\$, et dire :

Les azoiques sont des composés qui présentent une singularite (celle que nous figurons par le symbole Az.—Az), qui se traduit à nous par l'existence d'une surcharge thermique d'environ 27 la ; sous ce rapport, ils appartiennent a la catégorie des composés qui présentent l'isoment dynamque, qui sens elargi de vette expression.

En tenant compte de cette surcharge, ou pent maintenant calculer la chaleur de combustion de tout composé azoïque vrai; c'est ainsi, par exemple, que ce calcul donne pour l'azophenétol la valeur théorique; 2121 Cal, alors que l'expérience donne 2110 Gal, 1; on pourrait être tenté de reporter l'écart 10 Gal, 9 sur l'appoint de la singularité, mais il faut remarquer que, malgré cet écart, les deux nombres coincident à 200 près et que, par suite, il serait plus que téméraire d'attribuer cet écart à autre chose qu'aux crieurs d'expériences, surtout étant donné le poids moléculaire élevé du composé qui a fourni ces résultats.

3º Comparaison avec les hy drazorques. L'ai montré antérieurement que les hydrazoiques sont, tout comme les composés azoïques, des composés à surcharge thermique, avec cette différence toutefois que la surcharge. au lieu de s'élever à 27 Cal, s'élève à 37 Cal, c'est-à-dire est notablement supérieure. Il en résulte immédiatement que les hydrazorques doivent être moins stables que les azoïques et l'on sait qu'il en est ainsi, puisque les premiers subissent, par exemple, la transposition benzidinique on semidimque par une simple ébullition en milieu acide dilué, tandis qu'une telle action n'a aucun effet sensible sur les azoiques. Comme conséquence encore, on doit passer facilement des hydrazoiques aux azoiques : c'est ce que montre une expérience déjà signalée par M. P. Petit (ce Requeil, 6º série, t. XVIII, p. 162, année 1889), qui transforme rapidement l'hydrazohenzol incolore en azobenzol assez fortement coloré, par simple contact de l'oxygène atmospherique.

4º Étapes de la réduction des composés nitrés. — Parmi les diverses étapes que parcourt un composé nitré pour arriver finalement à l'amine qui fui correspond, les principaux termes sont maintenant connus au point de vue thermique et nous pouvons de leur comparaison tirer quelques remarques. Ces différentes étapes sont indiquees ici, R représentant un radical cyclique, par exemple CoH:

2 R Az O² 2
$$f(R) + 33 - 30^{(a)}$$
 30^(a)
2 R Az O 2 $f(R) + 33 - 8^{(a)}$ $- 8^{(a)}$
O
R Az · Az R 2 $f(R) + 33 - 28 - 37^{(a)}$ $- 9^{(a)}$
R Az = Az R 2 $f(R) + 33 + 27^{(a)}$ $- 27^{(a)}$
R Az H - Az HR 2 $f(R) + 33 + 35 + 37^{(a)}$ $+ 37^{(a)}$
4 Az H² 4 $f(R) + 33 + 70^{(a)}$ 0^(a)

la deuxième colonne comprend les chaleurs de combustion de chacun de ces corps, en représentant par f (R) la somme des appoints thermiques dus aux éléments qui composent R; par exemple, f(R) -f(C6H3) -710Cal, 5 si R = C*H, et la troisième colonne comprend les valeurs des surcharges thermiques correspondant à chaque composé, en considérant comme surcharges tout appoint qui n'est pas dû à des éléments combustibles, carbone, hydrogène et azote. On voit que le minimum de surcharge, c'est-à-dire le maximum de stabilité, est réalisé pour le nitro derivé; puis cette surcharge augmente par bonds successifs et irréguliers au fur et a mesure qu'on tranclut les étapes, de manière à atteindre sa valeur culminante pour l'hydrazoique; là se produit le minimum de stabilité et le composé se trouve bien près, soit de la culbute ou transposition qui le transforme en composé benzidinique ou semidinique, suivant celles des positions du novau qui sont libres, soit de la réduction finale qui l'amène a l'état d'amine primaire; dans l'un où l'autre cas, la surcharge du composé qui en résulte est presque nulle et la serie des transformations paraît épuisée quand la molécule initiale a atteint cet état de repos relatif.

III. - OXYAZOIQUES.

Les oxyazoiques que j'ai étudiés ont été obtenus par le procédé classique : diazotation d'une amine pour l'obtention d'un diazoique et copulation avec un phénol ou naphtol; la matière colorante obtenue est, si cela est nécessaire, précipitée par le sel marin et cristallisée dans un solvant approprié, le plus souvent, alcool ou beozène. Il m'a paru inutile de préparer quelques oxyazoïques par la méthode de phénylhydrazine et quinones, puisque les composés ainsi obtenus sont identiques à ceux qu'ou obtient par le premier procédé mentionné.

$$p.-Oxyazobensol \cdot C^{12}H^{10}\Lambda z^{1}O$$
, $P_{m}=198$.

Poudre cristalline jaune sale, terne, obtenue par cristallisations benzémques, fondant à 152° (indiqué: (52°) et contenant 14,24 pour 100 d'azote; théorie: 14.14 (06.2959 de substance donnent 37° d'azote à 21° sous 763° d.). Ce corps, mis en pastilles, brûle avec la plus grande facilité et donne les résultats suivants:

ce qui donne, pour la molécule,

$$Q_{pe} = 1508^{Gal}, 5, \qquad Q_{pe} = 1509^{Gal}, 1,$$

et, pour la formation à partir des éléments.

$$C^{18} + H^{10} + Az^{2} + O = C^{18}H^{10}Az^{20} \text{ sol}... -33^{Ca}$$

Poudre brun rougeâtre, que l'on cristallise dans l'alc iol à 95°; on a alors de très belles aiguilles rouge rubis fondant à 204° (indiqué: 206') et contenant 11, 45 pour 100 d'azote; théorie: 11,29 pour 100 (08,316 de substance fournissent 31°m² d'azote à 18° sous 755°m²); les pastilles obtenues avec ce corps brûlent avec la plus grande facilité.

d'où il résulte pour la molécule les valeurs suivantes ;

$$Q_{\nu c} = 1968^{Cal}, 2, \qquad Q_{\mu c} = 1969^{Cal},$$

et, pour sa formation,

$$C^{10} + H^{10} + Az^2 + O = C^{10}H^{10}Az^2 O \text{ sol}... -53^{(n)}$$

Hensene-aso-3-naphtol · G14 H19 Az2 O(3).
$$P_m = 258$$
.

Obtenu comme le précédent, avec lequel il présente , une grande différence d'aspect, puisqu'il est formé de magnifiques aiguilles rouge vif.

Point de fusion: 132° (indiqué: 134°), et teneur en azote: 11,38 pour 100; théorie: 11,29 (05.321 donnent 31°°,8 d'azote à 18° sous 759°°,5); il brûle également très bien.

ce qui correspond, pour la molécule, à

$$Q_{pr} = (972^{14}, 75, \qquad Q_{pr} = (973^{14}, 5,$$

et. pour sa formation, à

$$C^{16} + H^{10} + \Lambda z^2 + O = C^{16} H^{26} \Lambda z^2 O \text{ sol} \dots - \{g^{Cal}, \}$$

1.1.4-Xylène-azo-3-naphtol :
$$C^{10}H^{13}Az^2O$$
, $P_m=z_76$.

Composé analogue au précédent, mais d'un rouge plus vif, fondant à 163° et contenant 10,09 pour 100 d'azote; théorie: 10,14 pour 100 (08,2876 ont donné 25° d'azote à 21° sous 758 mm); il brûle sans aucune difficulté.

et, par conséquent, on a

$$Q_{\nu e} = 228^{-6al}$$
, $f_e = Q_{\mu e} = 2288^{6al}$, g_e

et, pour la chaleur de formation,

$$C^{18} + H^{14} + Az^2 + C = C^{18}H^{15}Az^2 + col... = 3g^{6a}, 5$$

p. Oxyasobensol methyle, C14H14Az2O, Pm 211.

Obtenu par l'action du sulfate nentre de méthyle sur le p.-oxyazobenzol en milieu alcool méthylique et en présence de la quantité calculée de méthylate de sodium, pais cristallisé dans l'alcool. Aiguilles d'un jaune terne, fondant à 53°, 5 (indiqué : 53°, 5) et contenant 13, 52 pour 100 d'azote; théorie : 13,20 (05,275 fournissent 32° d'azote à 15° sous 757°), dont la combustion calorimétrique ne présente aucune difficulté.

d'où, pour les chaleurs de combustion moléculaires,

$$Q_{\mu e} = 1675^{\text{(a)}}.6$$
 $Q_{\mu e} = 1676^{\text{(a)}}.5$.

et, pour la chaleur de formation à partir des éléments,

$$C^{13} + H^{12} + Az^{3} + O = C^{13}H^{12}Az^{2}O$$
 sol... $36^{Ca}, 6$

Voici le Tableau des résultats obtenus avec les oxyazorques:

·	Chaleur	Chaleur de d	combustion	
	de			Appeals
	formation.	mesuree.	calculce.	matem,
	Cal	Cal		
pOxyazobenzol.,	-31,1	1009,1	1508	(3)
Benzolazo z-naphtol	53,8	1969.0	1971	(\$)
Benzolazo-β-naphtol	-49.3	1973,5	1971	, 31
1.2.4-Nylulazo-\$-naphtol	-39,5	2288,9	2287	(3)
p. Oxyazohenzol methyle.	-36,6	1676,5	1683	(32)

d'où l'on dédoit les conséquences suivantes :

1º Les deux azoiques obtenus avec le chlorure de diazobenzol et avec l'α-naphtol ou le β-naphtol ont la même chaleur de combustion à 4^{Cal}, 5 près sur 2000^{Cal}; ceci confirme à nouveau ce qu'on savait déjà au sujet des isomères ayant mêmes fonctions, ou bien, inversement, montre que ces deux corps sont construits sur le même type; tons deux sont ou bien de véritables azonques hydroxyles ou bien des composés quinoniques.

2' La différence entre la chaleur de combustion de l'os vazobenzol et des benzolazouaphtols a et 3 (moyenne : 10-1 (Cal, 25) s'élève à 462 Cal, 1: c'est à très peu près la différence qu'on devait attendre, puisque les molécules comparées présentent entre elles les mêmes différences qu'il y a entre 1 mol de benzène et 1 and de naphtalène. soit C1H2, ce qui équivaut à 463 fat.

3º Entre ces mêmes benzêne-azonaphtols et le 1.2. (xylène-azo-3-naphtol, la différence des chaleurs de comhustion est de 3160al, 7, alors que la différence attendue correspondant à l'addition de deux groupes CH2 fixés sur des atomes de carbone s'élève a deux fois 15-Gal.

4º La conséquence la plus importante qu'on puisse déduire des nombres qui figurent ci-dessus est celle qui est relative à la formule de constitution des oxyazorques. On sait que l'introduction dans une molécule d'un atome d'oxygene sous forme de groupement fonctionnel phénolique Oll amène une perte de 51 Cal (Galo tert = 51 Cal); or, si l'on compare la chaleur de formation de l'azobenzol, azoique vrai, soit 155961,7, à la chaleur de combustion du p.-oxy-azobenzol 1509Cil, 1, on trouve, précisement dans le sens attendu, la différence 50 cm, 4, qui correspond à une hydroxylation; on est donc en droit de conclute que l'oxyazobenzol est construit sur le même type que l'azobenzol et n'en diffère que par un groupe OH: c'est donc un azoique hydroxylé dérivant de la formule 1. Pour que la démonstration soit complète, il faudrait établir que l'oxyazobenzol, s'il était construit sur le type II, c'està-due avait la formule quinonique

$$C^a H^a Az H - Az = \bigcirc = 0$$
,

ne pourrait pas avoir pour chaleur de combustion 1309 Cat

ou un nombre voisin. Dans l'état actuel de nos connaissances thermiques, on ne peut pas calculer la chaleur de combustion théorique du composé ci-dessus, car on ne counaît pas l'appoint thermique correspondant à celui des noyaux qui est quinonisé. Quoi qu'il en soit, les considérations thermochimiques n'excluent pas, loin de là, elles semblent bien près de confirmer, pour l'oxyazobenzol, la formule I d'un azoïque hydroxylé; nous retrouverons plus loin, avec les amidoazoiques, une conclusion analogue.

En adoptant pour les oxyazoiques la formule 1, on peut maintenant calculer la chafeur de combustion théorique des divers composés étudiés ci-dessus, en tenant compte de la surcharge 27^{Gal} attachée à la double haison azoique, et de la perte en calories attachée à la présence d'un groupe OH; 51^{Gal}; on obtient ainsi les nombres qui figurent, dans le Tableau précèdent, à la troisième colonne, et dont la comparaison avec les chiffres de la deuxième colonne montre une concordance tout à fait satisfaisante; la conclusion relative à la formule constitutionnelle des oxyazoiques se trouve donc étendue aux quatre corps étudies.

4º L'oxyazohenzol méthyle permet aussi une comparaison intéressante. On a vu, en effet, que le p--azoanisol, qui est forcément un azoique vrai, a pour chaleur de combustion moléculaire $Q_{pe} = 1805^{Cal}$, 5; or, si de la formule

$$CH^3 + O + C^6H^6 + Az = Az + C^6H^3 + O + CH^3$$
.

qui le représente, on enlève un groupe O - CH³ pour le remplacer par un atome d'hydrogène, on obtient le composé

$$(I_a)$$
 $H = C^aH^a + Az = Az + C^aH^a = U = CH^a$,

qui est précisément la forme I de l'oxyazobenzol méthylé, la formule quinonique de ce composé étant

$$(H_a) \qquad \qquad C^{\alpha}H^{\alpha} - Az, CH^{\alpha}) - Az = C^{\alpha}H^{\alpha} = 0.$$

Or, l'amputation imposée à la molécule de l'azoanisol se traduit par une perte de 15-Ca1 — 33Ca1, soit 10 fCa1, puisque cette molécule a perdu CH2 qui lui valait 15-Ca1, et aussi l'oxygène d'une fonction éther-oxyde qui lui valait —33Ca1; donc la chaleur de combustion du composé (la) doit être 1805Ca1, 5 — 12 fCa1, soit environ 1680Ca1; or l'expérience a donné pour le dérivé méthylé 16-6Ca1, 5, c'est-à-dire une valeur extrêmement voisine de celle qu'il fallait s'attendre à trouver, d'après les considérations qui précèdent.

En ces questions particulièrement délicates de formules constitutionnelles, on pourrait objecter que la molécule d'azoanisol amputée n'est pas demeurée conforme à son type originel et a subi une évolution qui l'a amenée à la forme (II_a); il serait alors bien extraordinaire qu'une évolution aussi spontanée ne s'accompagnât d'aucun phénomène thermique, puisque en général ces transpositions dégagent de la chaleur; si elle avait eu fien, l'oxyazobenzol méthylé devrait avoir une chaleur de combustion sensiblement inférieure à 1080 Cat, ce qui n'est pas le cas. Sans pouvoir juger définitivement d'une question aussi importante sur un seul exemple, on voit que ces considérations sont en faveur de la formule azoique vraie.

C'est une démonstration que je me propose de reprendre ultérieurement sous une forme un peu différente que voici. Considérons l'oxyazohenzol, indépendamment de sa formule constitutionnelle, et soit C sa chaleur de combustion effective; supposons-le méthylé; si la formule 1 est valable, la méthylation se porte sur le groupement OH et la chaleur de combustion du corps obtenu doit être

C + 157 + 51 - 33 = C + 175^{Gal},

puisque le nouveau composé a en plus un groupe Cll² et que son atome d'oxygène, de phénolique qu'il était : $\varphi = 51^{\text{Cal}}$, est devenu éther-oxyde : $\varphi = 33^{\text{Cal}}$. Si le com-

posé méthylé dérive de la formule II, la méthylation a porté sur le groupe AzH, et, par suite, la châleur de comb istion du corps obtenu doit être

$$C = 157 + 10 = C = 167^{Cat}$$
.

puisque iet encore il y a fixation de CH2, mais avec perte d'un atome d'hydrogène fixé à l'azote; d'ajfleurs cette méthylation n'a pas modifié l'appoint thermique du groupe Az — Az qui figure dans cette formule II, comme je l'ai établi par l'étude comparative de la phénylhydrazine et de la méthylphénylhydrazine. Or les deux valeurs auxquelles on doit arriver: C + 175° ct C + 167° d'alfèrent entre elles de 8° d'a, alors que le nombre à mesurer est d'environ 1700° al. La mise en évidence d'une telle différence est possible par une étude minutieuse de quelques composés soigneusement purifiés, au moyen de la bombe calorimétrique. Je me propose de faire de telles mesures, c'est-a-dire d'apporter, par la Thermochimie, une preuve en principe irréfutable, en faveur de l'une on l'autre des formules en litige.

L'étude des dérivés acidylés, par exemple de l'oxyazobenzol acétylé, paraît devoir conduire également au résultat visé; acétylons, en effet, l'oxyazobenzol, si c'est la formule I qui est vraie: le groupe COCH² remplace l'hydrogène de l'oxhydrile phénolique, et la chaleur de combustion du composé obtenu doit être

Si c'est la formule II, l'acétylation se fait sur le groupe Az H, et la chaleur de combustion doit être

$$C + 259 + 10 - 55 = C - 214^{(a)}$$
.

La différence entre les deux résultats est encore de 6^{Cat}, sur un total de 1700^{Cat}, et, quoiqu'elle soit délicate à saisu, elle n'échapperait peut-être pas à une investigation minutieuse et soignée.

CHAIFTE DE COMBUSTION DES COMPOSÉS ORGASIQUES. 305

Il va sans dire que les considérations ci-dessus s'appliqueraient sans changement aux azorques mixtes pour lesquels la même question constitutionnelle se pose, et dans les mêmes termes que pour les azorques cycliques.

III. - Aмтро-адогот кв.

p.-, Imido-azobenzol:
$$C^{(1)}H^{(1)}\Lambda z^{(1)}$$
, $P_m = (97)$

Echantillon cristallisé fondant à 12/5° (indiqué: 125°), de confeur marron rougeâtre et confenant 21,05 pour 100 d'azote: théorie: 21,32 108,1931 donnent 36^{cm} à 23° sous 756^{cm}, dont la combustion très régulière a donné les résultats suivants:

soit, pour la molecule,

$$Q_{\mu\nu} = 1580^{\rm tot}, \qquad Q_{\mu\nu} = 1581^{\rm Gal}, 6.$$

et, pour sa formation à partir des éléments,

$$C^{12} + H^{11} + Az^2 = C^{12}H^{11}Az^2 + \cdots + 70^{1at}$$

$$p$$
 -Amido azotoluol-ortho . CA H18 Az3, $P_m = 225$.

Corps solide, de couleur rouge brique, cristallisé, fondant à 100' (indiqué : 100') et contenant 18,52 pour 100 d'azote; théorie : 18,66 (08, 2134 donnent 34^{rm'}, 7 à 20° sous 760^{mes}, 5), dont la combustion calorimétrique a donné les résultats suivants :

ce qui donne, pour la molécule,

$$Q_{\nu \ell} = (892^{\rm fat}, 9), \qquad Q_{\mu e} = (893^{\rm fat}, 3),$$
Ann. de Chim, et de Phys., 8t serie, 1, XIV. (Initlet 1908.)

et, pour la chaleur de formation,

$$C^{(i)} = \Pi^{(i)} = Az^{i} = C^{(i)}\Pi^{(i)}Az^{i} \dots = 56^{6a} \cdot 9$$

p. Dimethylamido-azobenzol : Ch Ha Azi. Page 200

Obtens par copulation du chlorure de diszohenzol avec la diméthylanilme et cristallisé dans l'alcool; il fond à 118 (indiqué : 417") et contient 18,66 et 18,77 pour 100 d'azote, theorie : 18,66 cos, 1808 donnent 20° ", 2 d'azote à 18 sous 76 ("", et 05,1871 donnent 30° ", 4 à 18" sous 76 ("" . La combustion sous forme de pastilles a donné les nombres survants :

en rapportant a la molécule, on a

$$Q_{ee} = 1908^{fat}$$
, $A_{ee} = 1909^{fat}$ fi.

et. pour la formation.

), (-Darmido azolienzol on chrysaidine :
$$C^{12}H^{12}Ae^{i}$$
,
$$P_{m}=\alpha_{2}.$$

Résultat de la copulation du chlorure de diazobenzol avec la maphénylenediamine; ce corps est cristallisé dans l'alcool, d'où on l'obtient sous forme de dichlorhydrate, fondant à 222 avec décomposition; l'analyse a donné 19, lo pour 100 d'azote; theorie pour C¹²H¹²Az³, 2 HCl; 49, 5 (or, 130 ont donné 21^{cm}, 9 d'azote à 15° sous 55 (m); ce chlorhydrate, décomposé par les alcalis, a fourni la base pure, qui, cristallisée de l'alcool, fond à 117°, 5; théorie; 26, 71 (or, 2580 ont donné to^{cm*}, 9 d'azote à 20° sous 555 (m); elle donne, à la combustion calorimétrique,

CHAPTER DE COMBUNTION DES COMPOSES OBGANIQUES. 307 les résultats suivants :

ce qui conduit, pour la mobicule, aux resultats suivants pour la combustion,

$$Q_{e} = 160^{-0.0}_{1}, 9, \qquad Q_{pc} = 160^{-0.0}_{1}, 5,$$

et, pour la formation.

Voici le Tableau qui donne l'ensemble des resultats obtenus ci-dessus :

	Chatear			
	Chalcur	de combustion		
	110	-	-	Approxi-
	formation.	mesurée,	cal ulée,	maton.
	(an)	Cel		
smide azobenzol	0,5	1581,6	1383	51
mide azeteluel-erthe	-56,9	1891,3	1897	(3)
iměthylamido azobenzel	71.9	1907,6	1617	(3)
Diamulo-azobenzol	-ia,0	ction,5	1607	(3)

Voici maintenant les principales conséquences qui en résultent :

1 La différence entre les chaleurs de combustion des deux premiers composes est $3 \, r_{\rm A}^{\rm Gal}$, 7; c'est la valeur attendue, puisque, ces deux corps différent par deux groupes CH² fixés au carbone, cette différence doit être $3 \, r_{\rm A}^{\rm Gal}$.

2" Entre le premier et le troisième de ces corps, la différence doit être de deux fois 16704, puisqu'ils différent entre eux par deux groupes CH2 fixes à l'azote; or cette différence s'elève à 32804, soit 2.16404, voisine, par conséquent, du resultat attendu. De même, la chaleur de combustion du p.-diméthylamido-azobenzol surpasse de 1504, 3 celle de son isomère, le p.-amido-azotoluol, ce

qui est partatement régulier puisque, dans le premier de ces corps, les deux groupes méthyle sont fixes à l'azote, tandis que, dans le second, ils sont fixés au carbone; donc, différence prévue : 20^{Gal}.

3º Constitution des amido-azorques. — D'après les résultats que j'ai établis par l'étude thermique des amines ce Recueil. 8º série, t. X. 1907, p. 395), on sait que le phénomène calorifique produit, quand on remplace dans une molécule mittale un atome d'hydrogène fixé au carbone par un groupe AzH², c'est-à-dire la chaleur d'amination primaire, s'élève à ± 24^{Cal} en faveur de la non-velle molécule obtenue. Or, si l'on compare la chaleur de combustion de l'azobenzol, 1559^{Cal}, 7, à celle du p-amido-azobenzol, 1581^{Cal}, 0, on trouve une différence de ± 21^{Cal}, 9 dans le seus attendu et très voisine, comme on le voit, de la valeur prévue. Ceci paraît une preuve importante en faveur de l'existence, dans la molécule du p. amido-azobenzol, d'un groupe AzH² et d'un groupe \(\text{V} \). Az, c'est-à-dire en faveur de la formule azoique.

Le p.-amido-azotoluol-ortho fournit une preuve du même genre; on ne connaît pas la chalcur de combustion de l'azotoluol-ortho; mais il est certain qu'elle est extrémement voisine, en raison de la loi d'homologie, de la valeur 1873^{tal} que surpasse de 21^{tal}, 3 la chalcur de combustion du p.-amido-azotoluol; donc, ce dernier corps résulte de l'amination du premier.

Le 2,4 -diamido-szobenzol fournit une preuve du même genre et peut être plus consancante encore; en eflet, quelle que soit la constitution des amido-szoaques, il est évident que, si l'un quelconque d'entre eux porte deux substitutions szotees Az H ou Az H², la constitution quinonique ne peut porter que sur l'un d'entre eux, et, par suite, dans ce dermer cas, l'un des groupes envisagés et un seulement sera un groupe = Az H, tandis que l'autre sera un groupe Az H²; si, au contraire, la constitution

azoique est adoptée, les deux groupes seront tous deux des AzH².

Or nons avons vu tout à l'heure qu'on passe de l'azobenzol au p.-amido-azobenzol en réalisant un gain de 21^{Cal}, 9; si maintenant l'on compare ce 4-amido-azobenzol au 2. (-diamido-azobenzol, on trouve que l'accroissement de la chaleur de combustion s'élève à

Or ce phénomène, qui provient sans aucun donte de la présence d'un groupe AzH², se traduit en grandeur et en signe par le même phénomène thermique que la substitution qui fait passer de l'azobenzol à l'amido azobenzol; n'est-ce point dire que cette dernière substitution est nécessairement une fixation de AzH², donc une amination? Et n'est-ce point par là-même démontrer : 1° que les deux groupes azotés des 2.4-diamido-azobenzol sont identiques entre eux et tous deux des groupes AzH²: 2° que le groupe azoté de l'amido-azobenzol est également un AzH² et qu'en un mot les amido-azoïques ne sont pas des composés quinoniques, mais bien des azoïques aminés une ou plusieurs fois, formule I?

On pourrait objecter à ce genre de raisonnement, comme on l'a fait pour les oxyazoiques, qu'il ne serait irréfutable que si l'on démontrait l'impossibilité, pour l'amino-azobenzol supposé construit sur le type II,

$$C^{\alpha}H^{\alpha} = AzH - Az = \bigcirc = AzH,$$

d'avoir pour chaleur de combustion 1581^{Gal}, 6 ou un nombre très voisin. Dans l'état actuel de nos connaissances thermiques, on ne saurait affirmer une telle impossibilité; mais il serait bien extraordinaire que deux formes aussi différentes que l'et ll ne fussent pas différentes thermiquement d'une manière appréciable. Il ne me paraît pas impossible d'ailleurs d'examiner la question expéri-

mentalement, et je me propose d'y resenir ultérieurement.

In dernier argument en favour de la formule azoique est fourm par l'examen du p.-dimethylamido-azodenzol, par son mode de formation qui le fait deriver de la dunéthylamilue par des réactions à temperature ordinaire en inhen aqueux, il est extrêmement probable que le compose en question à conservé, dans son groupe azote, la même disposition que l'amine tertiaire qui lui à donné naissance, son groupe azoté est donc un groupe Az CH* et non point un groupe quinonisé = Az CH* (avec un autre

 $\frac{\text{groupe}}{\text{CH}^3}$). Dos lors on peut calculer sa chaleur

de combustion théorique, en le considérant comme qui azorque, ce qui donne 1917^{1,41}; or l'experience a donné 1900^{1,41}, 6, qui coincide avec lui à plus de ¹/₂₀₀ près et qui, par suite, s'accorde au mienx avec la formule azorque,

Dans le Tableau qui précède, j'ai indiqué, dans la colonne des valeurs théoriques, celles qu'on obtient en supposant aux composés étudiés la forme azoique tormule 1), et l'on voit combien ces valeurs théoriques s'accordent avec les valeurs expérimentales.

On voit donc, et c'est là un des résultats les plus importants de ce Mémoire, que les matières colorantes azorques prises dans leur état actuel et en dehors de toute intervention physique ou chimique, qui pourrait provoquer leur transposition, se présentent comme des azocarbares sur lesquels seraient fixes de veritables groupes OH ou AzH², form, 1, et non comme des composés quinoniques dans lesquels les auxochromes seraient = 0 et = AzH (form, II).

ETUDE SUR LA TAUTOMERIE DES DERIVES DU CYANOGENE;

PAR M. H. GUILLEMARD.

INTRODUCTION

La série des dérivés du cyanogène est parmi celles dont l'étude a éte le plus féconde en résultats. Trois noms, ceux de Gay-Lussac, Dumas et A. Gautier, dominent son histoire. C'est en 1813 que Gay-Lussac découvrit le evanogène et introduisit en Chimie la notion de radical; tà ans après, Dumas préparait les cyanures alcooliques, et, en 1865, M. Gautier obtenuit pour la première fois les carbylamines; à côté des decives du cyanogène venaient prendre place les dérivés de l'isocyanogène. M. Gautier fit l'étude détaillée des corps de cette série, établit les différences qui les separent des cyanures de Dumas, fixa leur constitution et en truca une description si complète que l'on n'y a pour ainsi due rien ajonté depuis son mémorable travail.

L'interêt de cette découverte consistait sans doute dans la préparation d'une nouvelle série d'isomères; toutefois, cette notion d'isoméree était déja acquise à la Science. C'était d'ailleurs la série du evanogène qui avait foncni le premier fait de ce genre. Wichler ayant détermine en 1823 la composition de l'acide cyanique, Lielleg reconnut l'année suivante que l'acide fulminique présente la meme composition, et, en 1830. Berzelius créait le mode d isomérie pour désigner l'état des corps qui, possédant la même composition, présentent des propriétés différentes. On connaissait en 1803 un grand nombre de substances répondant à cette définition, et les carbylamines vincent se ranger à côté des nitriles dans la famille des metaimères.

Toutefois l'étude de ces substances devait aider au développement d'une notion nouvelle, la notion de tautomérie. C'est en substituant au métal un radical alcoolique dans le evanure de potassium que Pelouze, puis Dumas, Malaguti et Leblanc préparaient les cyanures de méthyle et d'éthyle. C'est en opérant la même substitution dans le cyanure d'argent que M. Gautier découvrit les isocyanures. Le cyanure de potassium se comporte donc comme s'il répondait à la formule KCN, tandis que le evanure d'argent devrait être représenté par la formule Ag NC. Or, ces deux corps dérivent tous deux de l'acide cyanhydrique; on conclut que cet acide se comporte comme si, suivant la base qui sert à le saturer, il revêtait l'une des deux formes HCN on HNC, Mais la question est encore plus complexe; en effet, M. Gautier a reconnu que lorsqu'on fait agir sur un cyanure métallique, tel que le cyanure de potassium, un agent d'alcoylation, tel que les sulfovinates, on obtient un mélange de nitrile et de carbylamme. On admit alors que les cyanures métalliques eux-mêmes n'ont pas de structure fixe et que suivant les circonstances de la réaction, deux formules différentes doivent leur être appliquées. C'est cette aptitude que possèdent certains corps à réagir sous plusieurs formes différentes qui a fait naître la notion de tautomérie.

la tautomérie en insistant particulièrement sur ce qui a trait à l'histoire des dérivés du cyanogène.

Ce mot de tautomérie fut créé par Laar en 1885 (1). Laar remarque que, si dans l'immense majorité des cas nos formules de constitution expliquent les faits d'isomérie, il y a des cas où l'on sait préparer plus d'isomères que n'en prévoit la théorie, et d'autres cas où la théorie prévoit des isomères qu'on ne peut pas obtenir. Le pre-

^{(1,} Ber., 1885, p. 658.

mier ordre d'exception a conduit à admettre une isoméne geométrique. Dans les autres cas, plusieurs formules de constitution semblent pouvoir être appliquées suivant les circonstances au même corps; c'est ce phénomène que Lear propose de désigner sons le nom de tautomèrie; les formes tautomères étant celles sons lesquelles la substance considérée est susceptible d'entrer en réaction. C'est aiusi que, en regard de deux séries des nitriles et des earbylamines, ou ne connaît qu'un acide cyanhydrique qui réunit en lui-même les deux formes tautomères HNC et HCN. Tels sont les faits; voyons de quelle manière on les a interpretés.

Baeyer avait remarqué en 1882, dans son travail sur l'indigo (1), que les deux isomères de l'éthylisatine conduisent à une seule et même isatine, et il avait admis que l'une des deux formes d'isatine est instable et se transforme spontanément dans l'autre. Il avait donné le nom de pseudoforme à la substance hypothétique instable, créant ainsi l'hypothèse de la pseudomérie, et il expliquait l'existence de cette pseudoforme en supposant qu'un atome d'hydrogène est mobile et que sa soudure à un certain groupe d'atomes entraîne la stabilité de la molécule à l'état libre.

Laar objecta à cette théorie que, en fait, des corps tels que l'acide cyanhydrique se présentent, non pas comme possédant une formule fixe (HCN ou HNC), l'autre formule s'appliquant à une pseudoforme non réalisable, mais bien comme possedant la faculté de réagir suivant les circonstances sous ces deux formes, l'acide cyanhydrique se comportant en présence de potasse, par exemple, comme un nitrile, et en présence d'oxyde d'argent comme une carbylamine; en somme, on ne peut pas admettre comme bonne l'une des formules à l'exclusion de l'autre, puisque,

^{(1,} Ber. t. XVI, 1886, p. 1188.

saivant les cas, l'une et l'autre des deux formules doivent servir à interpréter les faits. Ausst Laar substitua-t-il a l'hypothèse de la pseudomérie la theorie des oscillations; il admit que dans l'acide cyanhydrique l'atome d'hydrogène occupe une position instable entre les deux atomes de carbone et d'azote, dans les sphères d'attraction desquels il entre alternativement; on conçoit que, suivant les conditions de réaction, il se fixe soit d'un côté, soit de l'antre. Cette hypothèse des oscillations avait d'ailfents été invoquee, avant Laar, par Kukule, le fondateur de l'etude de la structure, dès 1872 (1), pour expliquer la forme unique des dérivés bisubstitués de henzène en positions 1,2 et 1,6.

Dans la série du cyanogène, cette hypothèse devrait d'aifleurs être appliquée, non seulement à l'étude cyanlis-drique, mais encore aux cyanures métalliques; on sait, en effet, que le même cyanure donne en général, en présence des agents d'alcoylation, un melange de nitrile et de carbylamine; il faudrait donc admettre que l'atome metallique y est instable et qu'il oscille entre les atomes de carbone et d'azote pour se fixer sur l'un on sur l'autre au cours de la reaction.

Du travail de Laar on ne retint guère que le mot de tautomérie qu'il avait créé; quant à l'hypothèse des oscillations, on lui preféra celle de la pseudomérie, sans doute parce qu'on admit difficilement, dans des corps solides comme l'isatme et les eyanures, cette instabilité de structure qui resulterait de l'oscillation d'un atomé par rapport à deux groupements atomiques de la molecule. Ce qui le montre bien, re sont les nombreux Mémoires dans lesquels les auteurs, en présence de formes tautomères, cherchent à déterminer la structure des formes stables. Je citerai à cet égard les travaux de M. Haller sur les dérivés alroyles

¹⁾ Liebig's Ann., t. CLXII, 1871.

des ethers acctylevanacétiques (*); ce savant a montré que ces éthers, auxquels leur mode de synthèse permet d'attri-CN

buer la formule cétonique R'COCH — CO²R, donneut par l'intermédiaire de leurs dérivés argentiques des composés

alcoylés de forme énolique $R^tCOR^t = C + CO^2R$. M. Haller admet que la tantomérisation est due à l'introduction de l'atome d'argent dans la molécule cétonique. Je enterai encore dans le meme ordre d'idées les travaux de Claisen (2). Wisficenus (4), Hantzsch (4), Knorr (4), Bonveault et Bongert (5).

C'est à Knorr que nous devons la théorie aujourd'hui généralement adoptée des phénomènes de tautomérie. Mais déjà, en 1870, Bulterow (7), dans son travail sur le disolatylène, émettait des idées qui ont heaucoup de points communs avec la manière dont on euvisage actuellement ces faits. Cet auteur regarde l'acide cyanhydrique comme forme par le mélange de deux molécules HCN et HNC, transformables l'une dans l'autre, l'équilibre du mélange dépendant des conditions de l'expérience.

Cette conception, tombée dans l'oubli, a éte reprise par Knorr (*) qui, grâce à l'étude des éthers de l'acide diacétylsuccinique, a donné la preuve expérimentale que certains tautomères peuvent être semdés en deux substances transformables l'une dans l'autre; de telles substances sont appelées desmotropes et leur mélange est

⁽¹⁾ Comptex rendus, t. (NNV, 1900, p. 1771.

⁽²⁾ Lielig's Ami. t. CCACI, 1895, p. 25.

^{(2 ,} Liebig's thin., t. CCXCI, 1896, p. 15c.

^{(**} Ber , t. XXIX, (896; t. XXXI, 1898; t. XXXII, 1899)

^{1 1} Liebig's Ann , t, CCCIII, 1898, p. 133.

⁽⁴⁾ Bull. Soc. chim., t. XXVII, 1792, p. 1150.

^{(*),} Lielag's Ann., t. CLNAMA, (856, p. 77.

^(*) Liebig's Ann., L. CUCVI, 1899; p. o/4.

dit mélange allélotrope. Les quantités des corps en équilibre sont très variables; dans certains cas, la quantite de l'un des isomères peut être assez faible pour être néghgeable vis-à-vis de l'autre; cette partie du mélange non reconnaissable analytiquement est désignée sous le nom de pseudoforme; on voit que la pseudomérie n'est autre chose qu'un cas limite de l'allélotropie.

Des preuves expérimentales nombreuses ont éte apportées à l'appui de cette manière de voir et il est certain qu'un grand nombre de substances tautomères sont susceptibles d'être dédoublées en isomères desmotropes. Je citerai encore à cet égard les travaux de M. Haller sur le méthyleyanocamphre (¹) qui se laisse dédoubler dans les deux formes tautomères

$$C_{V}H_{12} < \begin{array}{c} C_{V} \\ C_{V} \\ C_{V} \end{array} \qquad \text{ef} \qquad \begin{array}{c} C_{V}H_{12} < \begin{array}{c} C \\ C_{V} \\ C_{V} \end{array} \\ C_{V} \\ C_{V} \\ C_{V} \end{array}$$

il laut encore citer à cet égard les travaux de Clatsen (2) sur le tribenzoylméthane, de Wislicenus (3) sur l'éther formylphénylacétique, et surtout de Hantzsch (4) sur le nitrophénylméthane. Mais dans la très grande majorite des cas on ne connaît pas les isomères desmotropes à l'état fibre, et, comme c'est le cas pour l'acide cyanhydrique, on ne les a réalisés que sous forme de dérivés (nitriles et carbylamines). Knorr réserve le nom de tautomères à ces substances non actuellement dédoublables en isomères desmotropes, et il les considère comme des mélanges allélotropes.

En somme, pour ce qui concerne les dérivés du cyanogène, nous sommes conduits à admettre que l'acide

^{, .} Comptex rendus, t. CVVIII, p. 690

^{,)} Liebig's Ann., t CCNCI, (896, p. 1).

Liebig's Ann , t. CCNCI, 1896, p. 177.

^{(*} Ber., t. XXXII, 1899, p. 57)

cyanhydrique est un mélange allélotrope des deux isomères desmotropes HCN et HNC. Les cyanures métalliques eux-mêmes seraient formés d'un mélange de molecules appartenant aux deux types MCN et MNC.

Cette manière de voir qui paraît aujourd'hui généra lement adoptée a été, dans ces dernières années, battue en brèche par Nef dans une série de Mémoires importants qu'il a consacrés à l'étude des propriétés du carbone divalent et en particulier à la chimie des derivés de l'isoevanogène (1). Nef soutient, à l'aide de faits nombreux, cette opinion que l'acide eyanhydrique et ses sels sont des dérivés de l'isocyanogène. Que l'acide cyanhydrique suit en réalité un acide isocyanhydrique, cela résulte pour lui des faits suivants. L'analogie est complète entre l'acule prussique et ses sels d'une part et l'acide fulminique et ses sels d'autre part; or, ces derniers sont certainement des dérivés de l'isocyanogène, l'acide fulminique avant pour formule OH - N = C; c'est à la présence du carbong bivalent dans leur molécule que ces corps doivent feur ressemblance. C'est grâce à la présence de ce carbo e bivalent que Nef a pu préparer les corps suivants :

Le cyanimidocarbonate d'éthyle. ...
$$H=N=G\frac{\angle OC^*H^5}{|G|}$$
 L'amidocarbonate d'éthyle. ... $H=N=G\frac{\angle OC^*H^5}{|OC^*H|}$ Le duimido salate d'éthyle. ... $H=N=G=O(2H^5)$ La cyananiline (2) $H=N=G=AzHC^6H^5$ $H=N=G=AzHC^6H^5$

^(*) Lebig's 4nn, t CCLNN, p. 16-331, t. CCLNNN, p. 191-3(2); t. CCLNNNII, p. 265-359

⁽²⁾ Liebig's Annalen, t. C.C.ANNMI, p. 265.

Nef rappelle également que le chlorhydrate d'acide cyanhydrique a pour formule (HNC)2,3HCl, formule identique a celle que présentent les chlorhydrates des carbylamines (RNC)2,3HCl.

Si l'on admet cette constitution de l'acide cyanhy drique, les evanures douvent être également considerés comme des dérivés de l'isocyanogène, et l'est attaché à apporter à l'appui de cette thèse un grand nombre de taits. Il rejette, comme inadmissible, la liaison directe du métal au carbone : il explique par la présence d'un atome bivalent dans sa molécule la grande aptitude à réagir que présente le cyanure de potassium dont certaines reactions ne s'expliquent que dans cette hypothèse; celle par exemple du chlorure de cyanogène en présence de l'alcool

$$KNC \Rightarrow KNC \left\langle \frac{CI}{CN} \right\rangle = KNC \left\langle \frac{OC^2H^2}{CN} \right\rangle.$$

Dés lors l'action des iodures alcooliques sur les cyanures s'explique de la facou survante : ou bien il y a remplacement du métal par un radical alcoolique et c'est une carbylamine qui prend naissance,

$$M - N = C - RI = MI - R - N = C$$
:

ou bien, grâce à la présence du carbone bivalent qui en fait une molecule non saturce, le cyanure métallique fixe l'iodure alcoolique pour former une combinaison instable qui se détruit en donnant un nitrile :

$$M - N = C + RI = M - N = C \frac{R}{\sqrt{I}},$$

$$M - N - C \frac{R}{\sqrt{I}} = MI - R + C = N.$$

Avec certains métaux et dans certaines conditions d'ailleurs indéterminées, l'un et l'autre de ces deux modes de réagir prédomine sur l'autre et donne le sens de la réaction.

Remarquous que, dans cette hypothèse, il n'est plus question de tautomèrie, c'est-à-dire d'instabilité moleculaire; les cyanures, en particulier, sont des groupements moleculaires stables dérivés de l'isoryanogène; il en est de même des nitriles et des carbyltmines, et, si ces deux isomeres derivent du même evanure dans la même réaction, c'est en vertu de deux modes de rengir differents. On voit qu'en substituant à la notion d'instabilité moleculaire celle de variabilité de réaction, Nel ramène les phénomènes de tautomérie à de simples phénomènes d'isomérie.

J'ai pensé qu'une étude précise des reactions d'alcoylation des eyanures métalliques permettrait, suon de trancher la question, du moins d'apporter des arguments nouveaux à l'appui de l'une des théories dont je viens de résumer les grandes lignes. C'est cette étude que j'ai entreprise et je me propose d'exposer ici fes résultats auxquels elle m'a conduit.

Il a fallu tout d'abord instituer un ensemble de méthodes analytiques permettant de doser les nitriles et les carbylamines soit isolément, soit dans un melange plus ou moins complexe; je décrirai d'abord ces méthodes. Leur recherche m'a condoit à mettre en evidence un certain nombre de propriétés nouvelles des carbylamines; je les exposerai chemin faisant.

Pour la facilité de l'exposition j'ai divisé le présent travail en quatre Chapitres :

- L. Méthodes analytiques.
- II. Conditions de stabilité des carbylamines.
- Recherches sur l'alcoylation des cyanures métalliques.
 - IV. Thermochimie des carbylamines.

Je prie mon savant maître, M. le professeur Armand Gautier, de recevoir ici l'hommage de ma sincère reconnaissance pour la bienveillance avec laquelle il a soutenu mes efforts et m'a guidé dans mes recherches. J'adresse également mes remerciments à M. le professeur Haller pour les conseils qu'il a bien voulu me donner.

CHAPITRE I.

Méthodes analytiques.

Pour instituer et contrôler les méthodes de dosage, j'ai du me procurer à l'état de pureté les nitriles et les carbylamines.

Deux réactions donnent naissance aux carbylamines. celle du cyanure d'argent sur les iodores alcooliques (A. Gautier) et celle du chloroforme sur les amines primaires en présence de la potasse (Hofmann). La première donne avec le rendement théorique les carbylamines acycliques ; elle s'applique également à la préparation des carbylamines cycliques dans lesquelles le radical - N ... C. est fixé sur une chaîne latérale, mais elle ne permet pade tixer ce radical sur le noyau benzénique. La réaction d'Hofmann ne donne aucun rendement dans la série acyclique, où elle ne saurait constituer qu'un moyen de diagnose des amines primaires; dans la série cyclique. elle permet d'obtenir, avec un faible rendement et difficilement à l'état de pureté, les carbylammes dont le gronpement fonctionnel est fixé sur le noyan. Je me suis toujours adressé au procedé de préparation indiqué par M. Gautier. Au point de vue de la pureté du produit obtenu, M. Gautier avait déjà remarqué que, parfois, au bout d'un certain temps, les carbylamines se colorent en jaune. J'ai mot-même observé le fait et vu se développer au bout d'un temps variable, sur certains échantillous. une coloration pouvant aller jusqu'au rouge. Préoccupe surtout, au point de vue analytique, de la pureté du

corps, j'ai cherché la raison de ce phénomène. Il ne s'agit pas là d'une oxydation spontance en présence de l'oxygène de l'air; le phénomène se produit même en présence d'un gaz inerte et l'expérience directe m'a montré que l'éthylcarbylamine n'absorbe pas l'oxygène à la température ordinaire; cette absorption ne se produit nettement qu'à partir de 100° (1). Il m'a paru que l'on pouvait en revanche incriminer la polymérisation spontanée, et avec d'autant plus de raison que j'avais eu l'occasion d'observer avec quelle rapidité se polymérise spontanément la phénylearbylamine; ce liquide, incolore au moment de sa préparation, se colore rapidement en bleu; en moins d'une heure il est d'un bleu foncé; au bout d'une semaine il est transformé en un liquide visqueux de couleur sombre ; au bout de quelques mois la masse est transformée en une résine d'un brun foncé. J'avais observé d'ailleurs que l'éthylcarbylamine colorée en rose laisse quand on la distille un résidu solide de couleur rouge qui pouvait être un polymère; mais, ayant réussi à réunir une certaine quantite de ce corps, je constatai qu'il contient de l'iode; il était dès lors vraisemblable qu'il provensit de l'action lente sur la carbylamine d'une petite quantité d'iodure d'éthyle qu'elle contenait comme impureté. Il m'importait beaucoup d'obtenir des carbylamines complètement exemptes d'iode; j'y suis arrivé de la façon suivante : la masse cristalline ou pâteuse qui résulte de l'action de l'iodure alcoolique sur le cyanure d'argent doit être a plusieurs reprises broyée au mortier avec de l'éther. Après lavage, la masse est introduite dans un ballon que l'on chauffe au bain-marie vers 50° en faisant passer un courant d'air qui

⁽¹⁾ Far vu au cours de ces recherches que les vipeurs d'éthélearbylamme melangees à l'oxygène détonent ave une extrême violence au contact d'une flamme.

Ann. de Chim. et de Phys., 8° serie, t. XIV. (Juntet 1908.)

entraîne l'éther. Il est important, d'autre part, de ne pas prolonger la réaction jusqu'à coloration brune du mélange; il se forme, en effet, un dérivé jodé de la carbylamine. peu soluble dans l'éther et qui pendant la distillation dégage un peu d'iodure alcoolique. Après élimination de l'éther, il ne reste plus qu'à introduire le evanure de potassium et l'eau destinés à provoquer la décomposition de la combinaison argentique. La carbylamine séchée sur de la baryte est tout à fait pure et reste indéfiniment incolore même au contact de l'air. Il est à remarquer d'ailleurs que, si l'on distille de la carbylamine colorée, le distillat incolore ne tarde pas à se colorer à nouveau; il n'existe qu'un moyen de purifier la carbylamine impure. c'est de la combiner à nouveau au evanure d'argent et de laver à l'éther la combinaison obtenue. Je reviendrai plus loin sur les combinaisons que forment les carbylamines avec les indures alcooliques.

Les nitules ont été obtenus par distillation d'un mélange de evanure de potassium et de sultovinate de potassium, et le produit brut purifié par la méthode indiquée en 1869 par M. Gautier (1), et avantageusement modifiée depuis par MM. Hanriot et Bouveault (2). On obtient ainsi un corps tout à fait pur.

En possession de matières premières rigoureusement pures, j'ai pu aborder le problème de leur dosage. Je decrirai successivement :

Le dosage des carhylammes;

Le dosages des nitriles ;

Le dosage des deux isomères dans leur mélange ;

Le dosage des deux isomères dans le mélange complexe qui résulte de l'action d'un iodure alcoolique sur un cyanure metallique.

^{1)} Hull Soc. chim. t. 18, p. 12.

^{,2)} In t. l. p 150.

1. - DOSAGE DES CARRYLAMINES.

On peut effectuer ce dosage par plusieurs méthodes; quoique l'une d'elles m'ait servi presque exclusivement, je les décrirai toutes parce que certaines d'entre elles sont fondées sur des réactions nouvelles des carbylamines et que je les ai utilisées dans quelques cas particuliers.

On peut doser dans la carbylamine sont l'azote, soit le carbone divalent, ou bien recourir pour effectuer le dosage à l'action des solutions aqueuses d'acide oxalique.

Dosage de l'azote.

M. Gautier a montré que les acides minéraux agissant sur les carbylamines en présence de l'eau les dédoublent en acide formique et sel de l'amine correspondante. Si, en effet, à de l'eau additionnée d'une petite quantité d'éthylcarbylamine on ajoute quelques gouttes d'acide sulfurique, on observe une réaction accompagnée d'un degagement de chaleur considérable et le liquide se colore légérement en jaune; au bout de quelques instants toute odeur de carbylamine a dispara et l'on perçoit nettement l'odeur piquante de l'acide formique. Il semble donc qu'il suffise d'alcaliniser le liquide et de le distiller pour recueillir l'éthylamine dans une solution acude titrée permettant de la doser. En réalité, il est impossible de requeillir ainsi la quantité d'éthylamine correspondant à la carbylamine decomposée, ce que j'attribue à ce que, par l'action de l'acide sulfurique, la transformation de la carbylamine en amine n'est pas intégrale; il se forme toujours une certaine quantité d'éthylformiamide, corps intermédiaire, susceptible, il est vrai, de se transformer en amine et acide formique sous l'influence de la potasse. mais dont le dédoublement est progressif et peut rester incomplet.

On obtient, au contraire, d'excellents résultats en transformant en ammoniaque tout l'azote de la carbylamine. Il suffit, pour cela, après avoir décomposé la carbylamine par l'acide sulfurique étendu, d'additionner le liquide de to^{em} d'acide sulfurique concentré et d'un globule de mercure, puis de chaoffer au bain de sable jusqu'à décoloration complète et dégagement de vapeurs d'anhydride. On termine le dosage en distillant l'ammoniaque, après alcalinisation, dans un appareil de Schlæsing (') et la recueillant dans une solution sulfurique titrée, normale ou décime suivant la quantité à doser. Les chiffres suivants montrent que les résultats obtenus sont très précis:

Carbylamine	Carbylamin
à doser.	trouvée.
0,1120	0,4097
0.2504	0,2475
0,0813	0,0805

Dosage du carbone divalent.

Ce dosage est fondé sur l'action du brome on des hypobromites sur les carbylamines en présence de l'eau.

L'atome de carbone divalent des carbylamines peut être saturé [Tcherniack (1), Nef (2)] par deux atomes d'halogènes. J'ai repris l'étude de cette réaction qui forme la base du procédé de dosage que je vais décrire.

Action du brome sur les carbylamines. — Si l'on mélange directement le brome à l'éthylearbylamine, la réaction est extrêmement vive et le composé résultant de

⁽¹⁾ Il importe, avant d'alcaliniser, d'ajouter au liquide un lèger exces d'hyposulfite de soude pour précipiter le mercure.

⁽¹⁾ Comptes rendus, 1901, p. 711.

⁽²⁾ Loc. cit.

la combinaison se résinifie. Il faut avoir recours à un dissolvant commun inerte (chloroforme ou sulfure de carbone), soigneusement purifié et desséché; le chloroforme impur renferme des corps tels que l'acide chlorhydrique, l'oxychlorure de carbone, l'éther chloroxycarbonique qui réagissent vivement à froid sur les carbylamines. Si, à 55 d'éthylearbylamine dissoute dans 20 fois environ son poids de dissolvant, on ajoute goutte à goutte une solution de 158 de Br dans son poids du même dissolvant, la couleur du brome n'apparaît dans la liqueur que forsqu'on a ajonté exactement 1 mol de brome à 1 mol de carbylamine. La liqueur lavée rapidement avec de l'eau légèrement alcalinisée et séchée sur CaCl2 laisse déposer, si on l'abandonne à l'évaporation dans le vide, des aiguilles incolores ou légèrement jaunâtres. Ce corps est d'une extrême instabilité; au contact de l'air, il répand d'abondantes fumées, attire vivement l'humidité et se décompose en dégageant HBr; conservé en tube scellé, il se colore rapidement en brun. Ce corps fond à 52"-55" en se sublimant partiellement et donnant naissance à un liquide qui distille à la pression ordinaire à 145°-147° sans décomposition notable; mais la moindre surchauffe décompose brusquement le corps, toutes les parois de l'appareil se recouvrent de fines aiguilles incolores ou jaunâtres et il reste un résidu noir résineux. Si, au contraire, on fait le vide dans l'appareil, le liquide distille sans décomposition à 100° sous la pression de 165º de mercure, à 43° sous la pression de 110mm. Le liquide distillé ne tarde pas à se prendre en une masse cristalline.

Les dosages du brome dans ce corps sont difficiles à effectuer en raison de son altérabilité. J'ai obtenu les chiffres suivants :

Matière.	 				ı						or, 355
Ag Br											05,616

d'où, en centièmes :

		tialcule
	Trouve.	pour C'H & CBr).
Br.,	-3,9	71,3

Ce corps pique vivement les yeux et déterminé rapidement de la conjonctivite.

Action de l'eau sur le dibromure d'ethy-learby-lamine. — Mis au contact de l'eau, les cristaux se résolvent immédiatement en un liquide huilenx très dense qui ne tarde pas à dégager de nombreuses bulles de gaz carbonique, tandis que l'eau donne les réactions de l'acide bromby-drique et abandonne par évaporation du bromhy-drate d'éthy-lamine fondant à 151°. La réaction est donc la suivante;

$$C^{2}H^{4} - N = C - Br^{2} + zH^{2}Q = C^{2}H^{2}NH^{2}, HBr + CQ^{2} + HBr.$$

La réaction se fait lentement à froid, plus rapidement à chand, tres rapidement en présence des alcalis.

Action du brome sur l'éthylcarbylamine en présence de l'eau. — Quand on met en présence d'eau de brome une petite quantité de carbylamine, le mélange s'échausse, se trouble et sinalement se décolore. Pour étudier cette réaction sur une quantité notable de matière, j'ai placé une couche d'éthylcarbylamine sur de l'eau distillée dans laquelle j'ai fait passer lentement un courant d'air chargé de vapeurs de brome; dans ces conditions, le liquide s'echausse et se trouble, la couche de carbylamine disparaît peu à peu, tandis qu'il se some un liquide huileux très dense qui disparaît à som tour en dégageant des bulles gazeuses. Le liquide évaporé au hain-marie dégage beaucoup d'acide bromhydrique et laisse un résidu de bromhydrate d'ethylamine; quant aux gaz dégagés pendant la réaction, ils sont tormés de gaz carbonique et

sur la tautomènie des dénivés de cravogène. 327 brombydrique. La réaction est donc la suivante :

 $C^2H^4 - V = C - Br^4 + rH^2O = C^2H^4 VH^2, HBr - CO^2 - HBr.$

On voit que, en présence de l'eau, le brome dégage, sous forme de gaz carbonique, le carbone divalent de la carbylamine.

J'ai pensé à utiliser cette réaction pour le dosage des carbylamines, qui se trouve ainsi ramené à un dosage d'acide carbonique. Toutefois, la lenteur de la réaction à froid, les inconvénients qui résultent de l'emploi du brome m'ont conduit à substituer à celle du brome l'action des hypobromites.

Action des hypobromites alcalins sur les carbytamines. - Quand on mélange à de la carbylamine une solution alcaline d'hypobromite de soude, celle-ci se décolore immédiatement et le liquide s'échausse sortement. Le même phénomère se reproduit à chaque addition d'hypobronnte jusqu'à disparition de toute odeur de carbylamine. Si l'on continue à ajouter de la solution d'hypobromite, la liqueur se décolore lentement à froid, plus rapidement à chaud en dégageant de nombreuses bulles de gaz et de l'éthylamine. Lorsque la réaction est terminée, si l'on additionne le liquide d'un excès d'acide chlorhydrique, il se dégage une grande quantité de gaz carbonique; ce gaz produit au cours de la reaction avait été retenu sous forme de carbonate alcalin. Quant au gaz dégagé pendant la réaction, c'est de l'azote provenant de l'action de l'hypobromite sur l'éthylamine formée. On a done

- (1) C*H*NC + BrO Na + H*O = Na Br + CO* + C*H*NH*,
- (2) 2C2H4NH2+2BrO Na=2NaB1+2C2H4ON+H2O+N2

La réaction (1) a lieu en deux phases; en effet, si l'on se sert d'une solution d'hypobromite additionnée d'eau

de baryte, on constate qu'il ne se forme d'abord aucun précipité et, si la réaction a en lieu sans élévation de température, on peut extraire de la liqueur, à l'aide de l'éther, une petite quantité d'un liquide à odeur irritante.

Une expérience faite avec 10º d'éthylcarbylamine m'a permis d'isoler a environ de ce liquide qui distille entre 55º et 60°; la première portion distillée additionnée d'ammoniaque s'y dissout immédiatement et laisse, par évaporation, un corps cristallisé, soluble dans l'alcool et fondant à 92°, point de fusion de l'éthylurée. La deuxième portion du distillat a servi à faire un dosage d'azote qui a donné les résultats suivants:

Poids de matiere			
Azote trouvé		O	1237
			Calculé
	Trouvé.	pour	CHPN CO.
Azote nour too	10.53		10.75

Il est donc certain que le liquide qui prend naissance dans cette réaction n'est autre que l'éther cyanique; l'hypobromite agit dans une première phase comme oxydant vis-a-vis de la carbylamine

la potasse dédouble, d'ailleurs, rapidement l'isocyanate en acide carbonique et éthylamine. La réaction est rapide, quantitative ; elle ramène le dosage des carbylamines à un dosage d'acide carbonique.

La réaction (2) est telle que pouvait le faire prévoir la parenté de l'éthylamine et de l'ammoniaque. Il semble d'ailleurs que dans ce cas également la réaction comprenne deux phases; si, en effet, on ajoute à une solution de chlorhydrate d'éthylamine une petite quantité d'hypobromite de soude, il se fait immédiatement un précipité jaune, mais peu à peu un dégagement gazeux se produit en même temps que le précipité disparaît; finalement la liqueur s'éclaireit complètement. Le même phénomène se produit à chaque addition d'hypobromite jusqu'à destruction complète de l'amine; il y a donc vraisemblablement formation d'un dérivé d'addition insoluble qui se décompose avec dégagement d'azote. Si on neutralise la liqueur et distille, it est facile de déceler dans les premières portions par la formation d'iodoforme la présence d'alcool ou d'un de ses dérivés d'oxydation (1).

Toutefois l'azote n'est pas complètement éliminé à l'état gazeux dans cette réaction. Si, après avoir additionné une solution de chlorhydrate d'éthylamine d'un excès d'hypobromite, on distille, le distillat contient toujours une petite quantité d'un corps azoté qui, chaussé en tube scellé en présence d'acide sulfurique, donne de l'ammoniaque, et qui est vraisemblablement du nitrile; on sait d'ailleurs que dans certaines conditions ces corps prennent naissance par l'action du brome sur les amines primaires en milieu alcalin:

 $C^2H^4NH^2 + Br^5 + 4KOH = 4H^2O + 4KBr + CH^4CN$.

Quoi qu'il en soit, cette réaction se prête fort bien au dosage des carbylamines. La technique du dosage est la suivante :

⁽¹⁾ l'ai examiné comment se comportent quelques amines grasses en présence du reactif à l'hypobromite. Avec la méthylamine la reaction est immédiate; le précipite qui se forme disparaît instantanément en dégageant de l'azote; le phenomène est comparable à celui qu'on observe avec l'ammonisque. Ce fait est à noter parce qu'on a voulu faire de l'hypobromite sodique un réactif différentiel entre l'ammonisque et les amines primaires. La reaction est egalement très rapide avec l'ethylène diamine. Avec la diethylamine, la liqueur se trouble et laisse déposer un liquide jaune très dense et stable même cliquid. La triethylamine et les sels de tétréthylaminonium ne donnent aucune reaction.

On prépare le réactif en dissolvant à " de brome dans un mélange de 50° de lessive de soude et 100° d'étant distiller; il faut éviter toute élévation de temperature; un additionne la liqueur ainsi obtenue de 20° d'une solution saturée d'hydrate de baryte et on laisse déposer; un obtient ainsi une liqueur jaune, limpide, completement exempte de carbonates. On ajoute ce réactif à la carbylamine a doser jusqu'à ce que la coloration jaune persiste; toute odeur de carbylamine a disparu; un chaufte à 100° au bain-marie pendant 10 minutes; il suffit ensuite d'étendre d'eau et de précipiter l'acide carbonque a l'état de carbonate de baryum qu'un recueille et qu'un pèse. Voici quelques-uns des chiffees obtenus dans les expériences de contrôle :

Carbylamine a doses	Ponds de CO ³ Ba.	Carhylamine trouvee.	Erreur pour mo.
a,3870	r , 3g6g	0,3899	O
0,736	0,9141	0,7112	0,6
0,6320	2,2653	0,6321	0,06
o, 1495 o, 3108	0,4660 1,1168	0,1401	0,4

La légère erreur en plus que l'on constate toujours tient à ce qu'il est impossible d'empécher pendant la filtration l'accès de l'air et la formation d'une petite quantité de carbonate de baryum.

Dosage à l'aide de l'acide oxalique

M. Gautier a montré que les carbylamines en réagissant sur les acides organiques les déshydratent et mettent l'anhydride en liberté. Hofmann a vu que la phéoylearhytamine, agissant sur l'acide oxalique dont l'anhydride n'est pas stable, degage un mélange de gaz carbonique et d'oxyde de carbone. Il en est de même des carbylamines

acycliques; en effet, si l'on verse un peu d'éthylcarbylamine sur des cristaux d'acide oxalique, on provoque un degagement gazeux analogue à celui que l'on produit en versant un acide sur un carbonate. J'ai trouvé, chose inattendue, que cette déshydratation de l'acide oxalique se produit même au sein de l'eau. En effet, si l'on ajonte de l'éthylearbylamine à une solution d'acide oxalique, il y a immédiatement dégagement d'un gaz qui est formé de volumes sensiblement égaux d'oxyde de carbone et d'acide earbonique; la plus grande solubilité de ce detnier gaz fait que l'on trouve un léger excès d'oxyde de carbone. Il suit de là que l'anhydride oxalique n'est même pas stable en présence de l'eau.

Pour étudier quantitativement cette réaction et l'utiliser pour le dosage des carbylamines, j'ai opéré de la façon suivante : à la tubulure laterale d'un ballon à rectifier on adapte un tube en caontchouc, muni d'une pince, qui permet d'y faire et d'y maintenie le vide; un tube à brome plongeant jusqu'au fond permet d'introduire la carbylamine à doser. Le ballon doit être d'un volume suffisant pour conserver un vide partiel même après dégagement total des gaz (18 de carbylamine dégage environ-600° de gaz). On place dans le ballon des cristaux d'acide oxalique et l'on fait le vide à l'aide d'une trompe. On introduit la solution de carbylamine en evitant toute rentiée d'air et l'on agite vivement. Il suffit pour doser le gaz carbonique forme de faire passer dans le ballon un courant d'air exempt d'acide carbonique et d'absorber ce gaz, après dessiccation, dans des barboteurs à potasse.

En opérant ainsi j'ai obtenu les nombres suivants :

Carbylamine	CO2	CO2 pour too
employée.	dosé.	de carbylamine.
0,4525	0,276	8 61,61
o.563a	0,336	59,80
თ.ს3სი	0,382	60,30

Il suit de là que 4^{mol} de carbylamine dégagent 3^{mol} de gaz carbonique, ou, ce qui revient au même, décomposent 3^{mol} d'acide oxalique (¹). Il est vraisemblable qu'il se forme une combinaison instable de formule

tout à fait analogue à celle que forment les hydracides (RNC)²(HX)².

Ce procédé de dosage est exact, mais plus long et plus délicat que les précédents. Je me suis servi presque exclusivement du dosage d'azote.

II. - DOSAGE DES NITRILES.

Ce dosage se ramène à un dosage d'ammoniaque après hydrolyse complète en présence d'un acide.

En pratique, le dédoublement intégral des nitriles m'a présenté quelques difficultés. Si l'on porte à l'ébullition dans un ballon surmonté d'un réfrigérant à reflux un poids connu de propionitrile en présence d'un excès d'acide sulfurique dilué, on observe que le dédoublement est très lent, irrégulier et jamais intégral. Voici quelques données à cet égard :

	Quantité				
-				Durée	
de pitrile				de	Nitrile
employée.	d'acı	de.		l'ébullition.	dedoublé.
0,4329	50cm 1 SO 4 H2	å ıp.	100	2.3a	0,1492
0.5485	Н	4	19	- 3	0.3245
0,3298	10	5	30	3	0.2957
0,6273	30	20	xà	4	0,1621
0,9572	30	50	jir	5	0,8632
0,6614	>>	ว็ก)s	5.30	0. 375
0 ,7589	30	50	p	7	0,7291

⁽¹⁾ La formule de la réaction est la survante .

4RNC+ 3C101H2+ H10 - (RNCHOH+3CO+3CO).

Le dédoublement du nitrile est d'autant plus complet que l'acide est plus concentré et la réaction plus long-temps continuée; il n'est d'ailleurs proportionnel ni à la quantité d'acide ni au temps. Cela tient évidemment à ce que le nitrile, plus volatil que la solution acide, ne reste pas en contact avec cette solution, l'ébullition ayant pour effet de le maintenir presque constamment dans le réfrigérant. D'ailleurs le réfrigérant fractionne les vapeurs qu'il condense, celles du nitrile vont mouiller le tube à un niveau que n'atteint pas l'eau; il suit de là qu'une portion du nitrile est perdue. Quoi qu'il en soit, l'expérience montre qu'il faut renoncer à pratiquer par cette technique l'hydrolyse totale des nitriles en vue de l'analyse, au moins pour ce qui concerne ceux dont le point d'ébullition est inférieur à 100".

Il en va tout autrement si l'on opère en tube scellé; le dédoublement est rapide et intégral; c'est ce que font voir les expériences suivantes :

Propioni- trite. employé.		Quanti d'acidi		Tem-	Durée de l'expérience.	Nitrile dedouble.
e,3520	en 10	ş# _	p. 1 00	001	h 2	o,323o
0,4330	10	a 20	ı,	1>	3	0, (280
0,2110	10	à jo	1.1	H	16	0,2100
0,2392		2)	ž)i	18	ı)	0.2500
0.2849		3)	ห	28	a	0,2820

On peut conclure de ces chiffres que, à part une erreur en moins qui est au maximum de 1,2 pour 100, le nitrile est complètement dédoublé au bout de 3 heures à 150° en présence d'acide à 50 pour 100. L'erreur constatre est inévitable toutes les fois qu'on manie un liquide volatif.

Il suit de là que, pour doser une petite quantité de nitrile en solution aqueuse, il suffit de l'additionner de 10^{cm} d'acide sulfurique à 50 pour 100, de maintenir le mélange à 150° pendant 3 heures et de doser l'ammoniaque dans la liqueur.

III. — DOSAGE DES NITRILES ET DES CARBILANINES DANS LEUR MÉLANGE.

Le dosage repose sur ce fait que les nitriles ne sont attaques à froid ni par les acides minéraux dilués, ni par le brome ou les hypobromites, ni par l'acide oxalique, tandis que dans les mêmes conditions ces réactifs décomposent les carbylamines.

Dosage à l'aide des acides minéraux.

Si à un mélange de nitrile et de carbylamine on ajoute une petite quantité d'acide sulfurique et que l'on distille apres disparition de toute odeur de carbylamine, le nitrile passe seul à la distillation et il passe intégralement; les nitriles plus volatils que l'eau peuvent en effet être distillés en présence des acides étendus sans décomposition notable. Ainsi se trouve réalisée la séparation des deux isomères dont il est aisé de doser l'azote comme il a été indiqué précédemment.

Voier les chiffres obtenus dans l'une des nombreuses analyses de contrôle qui ont été effectuées. Le mélange suivant :

	8_
Propionitrile	0,3109
Ethylearbylamine	0,2153
Kan	10

a éte additionné de 20°m² d'une solution d'acide sulfurique à 20 peur 100 (l'addition d'acide dilué a l'avantage de ne pas déterminer d'élévation sensible de température et de diminuer les pertes par volatifisation); toute odeur de carbyt mine avant disparu, on a distrilé la moitié du liquide et plose, comme il a été indiqué précédemment, dans le distillat, le nitrile et, dans le résidu, la carbylamine; ces desaces ont donné les chiffres suivants :

Propronitrile									٠,				0,3052
Ethylear bylamine	٠	,	2	,	٠		4			4			0,2095

Donage n l'ande de l'avide oxalique.

L'action de l'acide ovalique sue le mélange des deux isomeres peut être utilisée pour leur dosage. Il suffit en effet, la réaction terminée, de fixer l'acide carbonique dégagé en introduisant dans le ballon une solution de soude exempte de carbonates et de distiller. Un dosage d'acide carbonique effectué comme il a été indiqué fixe la quantité de carbylamine décomposée. Quant au distillat, il contient le nitrile et de l'éthylamine. Il faut tout d'abord doser cette dernière; à cet effet on additionne la liqueur d'un volume connu d'acide sulfurique titré dont on titre l'excès à l'aide d'une solution de soude correspondante. Un dosage d'azote, après hydrolyse en tube scellé, donne l'azote total d'où il suffit de retrancher l'azote de l'éthylamine pour avoir l'azote du nitrile.

Dosage à l'aide des hypobromites.

J'ai vérifié que, en présence de l'eau, les nitriles ne dégagent aucun gaz sous l'influence du brome et ne sont pas attaques par les hypobromites. On ne peut toutefois se servir de cette réaction pour en effectuer le dosage en présence des carbylamines; j'ai trouvé en effet (roir p. 18) que l'action des hypobromites sur les carbylamines donne naissance non seulement à de l'éthylamine dont il serant aisé de tenir compte, mais encore à une petite quantité d'un liquide azoté qui est vraisemblablement un nitrile et qu'il est impossible, en tous cas, de séparer du nitrile à doser. Cette réaction permet donc de doser les carbylamines en présence des nitriles, mais non les nitriles en présence des carbylamines.

IV. — DOSAGES DES NITRILES ET DES CARBYLAMINES DANS LE MEILANG COMPLEXE QUI RESULTE DE L'ACTION D'UN IODURE ALCOOLIQUE SUR UN CEANURE MÉTALLIQUE.

Quand on fait agir de l'iodure d'éthyle sur un cyanure métallique, il se forme en géneral un mélange du nitrile et de la carbylamine correspondants. La carbylamine formant des combinaisons plus ou moins stables avec les cyanures autres que les cyanures alcalins, on doit ajouter pour la déplacer une solution de cyanure de potassium et distiller. Il passe à la distillation un liquide aqueux contenant le nitrile, la carbylamine, de l'ammoniaque, de l'aride cyanhydrique et l'iodure d'éthyle qui n'a pas réagi. Tel est le mélange dans lequel il faut doser le nitrile et la carbylamine.

L'acide cyanhydrique provient de ce que le cyanure de potassium est hydrolysé par simple ébullition en présence de l'eau; toutefois, si l'on alcalinise sa solution avec un peu de potasse, la quantité qui distille est extrêmement faible; elle est absolument nulle après une deuxième distillation en présence de potasse. D'antre part, ni le nitrile ni la carbylamine ne sont attaqués d'une façon notable par l'alcali pendant la durée de la distillation. Il convient donc, pour étimmer l'acide cyanhydrique, de ne distiller qu'après alcalinisation par la potasse.

L'ammoniaque provient également de l'action de l'eau sur le cyanure de potassium pendant la distillation; sa présence ne peut pas être évitée; de plus, la distillation en présence d'un alcali en augmente notablement la quantité. Si l'on emploie pour fixer la carbylamine un acide minéral, cet acide fixera en même temps l'ammoniaque, d'où la nécessité de doser préalablement cette dernière substance. Or ce dosage peut se faire volumétriquement en présence de la carbylamine. En effet, si l'on mesure deux volumes égaux de la même solution ammoniaçale et

qu'on les titre avec de l'acide sulfurique normal après avoir additionné l'une des portions d'une quantité quel-

avoir additionné l'une des portions d'une quantité quelconque de carbylamine, on trouve deux résultats identiques. Ce fait s'explique aisément; d'un côté, en effet, les carbylamines sont des corps neutres au tournesol; d'un autre côté, leur decomposition par les acides minéraux comprend les deux phases suivantes:

 $RNC + SO^{4}H^{2} + H^{2}O = RNCHOH + SO^{4}H^{2},$ 2 RNCHOH + SO⁴H² + 2 H²O = SO⁴ (NH²R)² + 2 H CO²H.

Les formiamides étant des corps neutres, on voit qu'en aucun cas le degré d'acidité d'une solution d'acides minéraux n'est modifié par l'addition d'une quantité quelconque de carbylamine. Il suffira done, dans le cas qui nous occupe, pour connaître la quantité d'ammoniaque contenue dans le mélange, d'en faire le dosage volumétrique avec de l'acide sulfurique normal. Il y aurait toutefois quelque inconvénient à opérer ainsi. Sans compter les pertes par vo atilisation pendant le titrage, il serait très pénible d'effectuer cette opération en présence de carbylamine libre; aussi je préfère ajouter immédiatement à la liqueur un volume connu d'acide sulfurique normal en en mettant un léger excès; au bout de quelques instants toute odeur a disparu et il ne reste plus qu'à titrer à l'aide de soude normale l'acide non saturé. Quelle que soit la technique suivie, on voit qu'il est facile de déterminer la quantité d'ammoniaque contenue dans la liqueur; soit q la quantité d'azote correspondante. Après avoir acidulé la liqueur avec de l'acide sulfurique, si l'on distille, on a un distillat renfermant les parties volatiles et un résidu. Le distillat contient tout le nitrile et l'iodure d'éthyle; on peut y doser le nitrile comme il a été indiqué, sans s'occuper de l'iodure qui ne gêne pas le dosage. Le résidu contient du sulfate d'ammonium et du sulfate d'éthylamine; on y dose l'azote total; soit q' la quantité d'azote

total; q-q représentera l'azote de la carbylamine. Voici quelques-uns des résultats obtenus dans les expériences de contrôle :

	Première es	périence.	Deuxième es	e experience		
	A doser.	Trouve.	A doser.	Trouve.		
Carbylamine	o,669a	ი, ნნიი	0, (392	e (300		
Nitrile	0,6940	0,6867	0,8930	o, NNqu		
(2] 5	1,3250	19-	2,6320	té		
Ammoniaque	& gouttes	9	to gouttes	TP T		
Eau	NO _{GIN}	10	20 ^{cm}	76		

C'est à l'aide de cette méthode que j'ai effectué la plapart des dosages; elle permet de doser de petites quantités de nitrile et de carbylamine avec une creeur en moins qui ne dépasse pas 2 pour 100. Il est impossible, je crois, de trouver une solution plus approchée d'un problème aussi complexe.

L'action de l'acide oxalique sur le mélange précédent permet également de réaliser le dosage; il suffit de doser l'ammoniaque dans le distillat qui renterme le nitrile.

L'action des hypobromites alcalins permet seulement le dosage de la carbylamine,

CHAPITRE II.

Conditions de stabilité des carbylamines.

An cours des expériences que j'ai faites pour étudier l'action des agents d'alcoylation sur les cyanures métalliques, j'ai observé un certain nombre de faits de prime abord difficiles à expliquer. Je citerai les suivants : l'iodure d'éthyle réagissant sur le cyanure de potassium ne donne que du mtrile propionique, tandis que le sulfovinate de potassium donne, avec le même cyanure, une forte proportion de carbylamine; d'autre part. l'iodure d'ethyle réagissant sur le cyanure d'argent donne uniquement de

la carbylamine, tandis que le sulfovinate ne donne aucune trace de carbylamine, quoique la réaction s'effectue très facilement. Le problème devenait dès lors très complexe; il semblait, en effet, que la production soit de nitrile, soit de carbylamine dépendit non seulement de la nature du cyanure, mais encore de celle de l'agent d'alcoylation.

En étudiant ces faits de plus près, j'ai été conduit à admettre que toutes les fois que les carbylamines n'apparaissent pas dans l'alcoylation d'un cyanure on doit attribuer ce fait à ce que, dans les conditions de l'expérience, la carbylamine formée n'est pas stable. J'ai été amené à cette conclusion par l'examen détaillé des conditions de stabilité des carbylamines, et ce sont les résultats de cette étude que je vais exposer.

Les carbylamines, par suite de la présence dans leur molécule d'un atome de carbone divalent, réagissent avec une extrême facilité sur un grand nombre de corps simples ou de fonctions plus ou moins complexes, et leur faculté de réagir est telle que les circonstances dans lesquelles elles demeurent inaltérées sont en somme fort peu nombreuses.

J'indiquerai rapidement les corps avec lesquels les carbylamines sont aptes à se combiner. L'hydrogène naissant se fixe sur la phénylearbylamine pour donner de la monoéthylaniline. Les halogènes se fixent à froid avec une grande énergie sur les carbylamines pour donner des corps de formule R = N = C = \(\lambda^2 \), susceptibles de former des guanidines par action des amines (Teherniak, Nef, moimème). L'oxygène se fixe également pour donner les éthers isorganiques (Gautier). Le soufre donne des sénévols (Nef) et l'hydrogène sulfuré des corps de formule

$$R = N = S < \frac{H}{SH}$$

(Hofmann, Nef). Les acides minéraux et organiques attaquent énergiquement les carbylamines. Les ammes s'y

fixent également (Weith), ainsi que le phosgène, le chlorure d'acétyle, le chlorure de benzoyle, l'éther chloroxy-carbonique (Nef). Je signalerai encore que les carbylamines se combinent-au sélénium, aux mercaptans, aux aldéhydes, aux cétones; ces réactions sont susceptibles sans doute de conduire à des synthèses intéressantes, mais j'ai dû renoncer à faire leur étude devant l'impossibilité de préparer et de manipuler dans un laboratoire de notables quantités de corps aussi toxiques que les carbylamines.

J'ai, par contre, étudié avec détail l'action sur les carbylamines des corps en présence desquels elles se trouvent quand elles prennent naissance dans l'alcoylation des cyanures métalliques, c'est-à-dire les iodures alcooliques et les cyanures métalliques; enfin les carbylamines sont aptes à s'unir à elles-mêmes, à se polymériser, comme l'a fait voir M. Gautier. Je vais exposer les résultats que j'ai obtenus en étudiant l'action de l'iodure d'éthyle, des cyanures métalliques, la polymérisation et l'isomérisation des carbylamines.

ACTION DE L'EODERE D'ETHYLE SER LES CARBYLAMINES.

M. Gautier a montré que les carbylamines se combinent facilement aux iodures alcooliques pour donner des corps solubles dans l'eau, dont il n'a pas poursuivi l'étude, mais qu'il supposait être des iodures de carbylammonium. Cette question a été reprise par Nef (1) qui, chauffant de la phénylearbylamine avec de l'iodure d'éthyle à 100%, n'obtint aucun produit d'addition, mais seulement une abondante polymérisation. Luibavin (2) est arrivé à combiner l'éthylearbylamine avec l'iodure de méthyle; il a ob-

⁽¹º Loc cit.

⁽² Ber. d. deutsche chem. Ges., t. XVIII, R., p. 407.

tenu. en chauffant plusieurs heures au bain-marie, un corps impur, de couleur brune, renfermant de l'iode; ce n'était d'ailleurs pas un iodure de méthyléthylcarbylammonium, mais peut-être un mélange de ce dernier corps avec un polymère de l'éthylcarbylamine.

Je suis arrivé à un meilleur résultat en abandonnant très longtemps à la température ordinaire un mélauge de carbylamine et d'une petite quantité d'iodure d'éthyle; il s'agissait d'une préparation de carbylamine qui avait été faite sans lavage à l'éther de la combinaison argentique et où une petite quantité d'iodure d'éthyle avait distillé en même temps que la carbylamine. Dans ces conditions, on voit, au bout de quelques jours, le mélange se colorer en jaune, puis en rose, puis en brun rouge. Cette coloration n'est pas due à l'iode libre, car elle ne disparaît pas par agitation avec la potasse. Si l'on distille au bain-marie, on obtient à l'état cristallisé un corps brun qui est la combinaison cherchée. Le liquide distillé, d'abord incolore, ne tarde pas à se colorer de nouveau, et il peut à nouveau fournir le même composé iodé; ce qui indique que la réaction ne s'opère à froid qu'avec une extrême lenteur et ne serait complète qu'au bout d'un temps fort long; mais, dans ces conditions, on évite la polymérisation qui se produit toujours quand on maintient la carbylamine à température élevée pendant un temps prolongé. J'ai pu préparer ainsi une quantité de ce corps suffisante pour faire un dosage d'iode et etudier sommairement quelquesunes de ses propriétés. Il est très soluble dans l'eau et la plupart des solvants organiques; les acides et les alcalis l'attaquent à chaud, ces derniers en dégageant une base volatile qui est de la diéthylamine et laissant un résidu qui contient un peu d'oxalate. Le dosage d'iode (Carius) a donné les résultats suivants :

d'où, en contiemes :

Il ne s'agit donc pas d'un iodure de carbylammonium de formule

$$C^2H^5 - N = C$$
 ou $(C^2H^3NC)(C^2R^51)$,

mais sans doute d'un corps plus complexe répondant à la formule

que je n'indique que sous réserve, à défaut de données analytiques plus complètes.

Le rapprochement s'impose entre ce corps et le chlorhydrate décrit par M. Gautier:

Quant à la constitution de ces corps, Nef (') propose, pour le chlorhy drate, la formule

$$G_3H_2 \quad N = C - CI$$

$$H \quad CI$$

Il est donc vraisemblable que, sous l'influence des iodures alcooliques comme en présence des acides halogénés, il y a soudure par le carbone de 2^{mol} de carbylamine pour donner naissance au dérivé jodé

$$C^{2}H^{3} - I$$
 $C^{2}H^{3} - N = C - C^{2}H^{4}$
 $C^{3}H^{5} - N = C - I$
 $C^{2}H^{5} - I$

¹⁾ Liebrg's Ann., t. CCLXXXVII, 1895.

Cette formule rendrait compte assez facilement de la présence parmi les produits de dédoublement sons l'influence de la potasse de diéthylamine et d'acide oxalique.

J'ai étudié également l'action de l'iodure d'éthyle sur l'éthylcarbylamine à 100°. A cet ellet, j'ai chauffé à 100° en tube scelle, pendant 4 heures, un mélange de 128 d'iodure d'éthyle et 25 d'éthylearbylamine. Au bout de ce temps, le contenu du tube était constitué par un liquide rouge très foncé d'où s'était séparée une masse sirupeuse noire; l'odeur de la carbylamine subsistait encore, indiquant que la réaction n'est pas complète. Cette matière, privée au bain-marie de la carbylamine et de l'iodure d'éthyle en excès, se présente sous l'aspect d'un goudron noir, modore, très soluble dans l'eau, qu'il colore d'une facon très intense, sans lui communiquer de réaction alculme. Cette substance est moins soluble dans les alcalis. qui la précipitent partiellement de sa solution aqueuse et l'attaquent à chaud avec dégagement d'éthylamine. Elle est, par contre, tres soluble dans les acides étendus. Les acides concentrés et chauds la détruisent avec dégagement d'iode. Elle se dissout très peu dans l'éther et le benzene, mais facilement dans l'alcool et le chloroforme. J'y ai dosé l'azote et l'iode; les dosages m'ont donné les résultats suivants :

1	Substance		OF 2.100
	Agl		of, (794
d'où, en	centièmes :		
			Galeuić
		Trouvé	pour (C-H-NC, AC-H-L.
	I	38,80	39,56
11.	Substance		os,6049
	Nz	*	os, 0798
d'où, en	centièmes:		
			Calculr
		Trouvé	pour (C'H'M / C'H')
	V	13,19	13,08

Il faut donc admettre, soit qu'il s'est formé un corps avant la constitution ci-dessus, ce qui est peu vraisemblable, soit plutôt qu'il s'agisse d'un mélange du dérive iodé précédemment décrit et d'un polymère de la carbylamine; je n'ai pu trancher la question. Quoi qu'il en soit, il est important de noter, au point de vue qui nous intétesse ici, que l'éthylearbylamine se combine à l'iodure d'éthyle lentement à froid, rapidement à 100°, en donnant naissance à un composé qui n'est plus apte à la régénérer.

ACTION DES CYANURES MÉTALLIQUES SUR LES CARBYLAMINES.

C'est à l'état de combinaison argentique RNC. Ag Cy qu'on obtient les carbylamines quand on les prépare par l'action d'un iodure alcoolique sur le cyanure d'argent, la carbylamine naissante se combinant unmédiatement au cyanure d'argent non attaqué. Holmann a noté, parmi les propriétés caractéristiques des carbylamines, cette aptitude à se combiner immédiatement au cyanure d'argent.

Ce n'est d'ailleurs pas là un fait isolé; tous les cyanures se combinent aux carbylamines, mais l'énergie avec laquelle se produit la réaction et la stabilité du composé obtenu varieut beaucoup suivant le cyanure employé. Tous ces composés se dissocient sous l'action de la chaleur et la distillation sèche du dérivé argentique fut le premier procédé employé par M. Gautier pour en séparer les carbylamines; j'ai étudié le résultat de cette dissociation en m'adressant surtout aux cyanures d'argent et de potassium qui sont aux deux extrémités de la série des cyanures.

1. Si l'on ajoute par petites portions des cyanures d'argent à de l'éthylcarbylamine, le cyanure se dissout immédiatement avec un grand dégagement de chaleur en produisant un bruit analogue à celui du fer rouge qu'on plonge dans l'eau; finalement le liquide se prend en un

magma cristallin formé de belles aiguilles prismatiques, incolores et brillantes, dont la composition répond à la formule C²H²NG. Ag Cy.

Ce composé est à peu près complètement insoluble dans tous les solvants usuels, sauf dans l'alcool qui en dissont de notables quantités, surtout à chaud. Il est immédiatement décomposé, comme l'a fait voir M. Gautier, par le cyanure de potassium avec mise en liberté de la carbylamine et formation du sel double AgCy. KCy. On tend aujourd'hui à considérer ce sel comme un sel de potassium de l'acide argentocyanhydrique AgCyCyH [Euler (1)]. La combinaison carbylamino-argentique se laisse d'abord soponitier par la potasse avec formation d'alcool; il semble donc que cette combinaison ne soit autre qu'un argentocyanure d'éthyle. Ce fait rend très vraisemblable que le cyanure de potassium, apte à remplacer la carbylamine dans cette molécule, possède luimême une formule analogue à celle de la carbylamine, je veux dire la formule isocyanique KNC.

J'ai étudié la dissociation de ce composé sous l'action de la chaleur dans deux séries d'expériences différentes.

J'ai soumis à la distillation sèche au bain d'huile, dans un petit ballon à rectifier, 24⁸ du composé argentique obtenu avec l'éthylcarbylamine. A 75° la matière commence à fondre et à 105° la fusion est complète; le ballou contient une huile jaune dont la carbylamine commence à se dégager. A 120°-130° la masse se boursoufle, mousse et la carbylamine distille. On a recueilli séparément en trois portions successives le liquide distillé à des températures graduellement croissantes, et l'on y a dosé la carbylamine et le nitrile. Les résultats obtenus ont été les suivants:

⁽¹⁾ Ber., t. XXXVI, p. 1854.

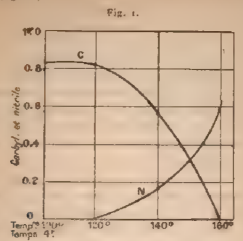
		Carby	lamine	Nitrile		
Temperature	Liquide distillé,		pour 100		de liquide	N 7
Temperatures o	disting,	trouvee.	ite liquide.	trouvé.	de udanae	- 1
100 150	0,5180	0,3000	95,8	0,0055	1,06	0.11
150-160	0.3226	0,2970	42,0	0,0137	4.1	41 . 15
160-320	0,1530	6 (0932)	60,9	0,0563	36,8	40, 192

On conclut de ces chiffres que la distillation sèche du composé carbylamino-argentique donne naissance à un mélange de carbylamine et de nitrile dans lequel la proportion de nitrile croît avec la température. La dissociation est très lente à basse température et le rendement total faible (16 pour 100 du rendement théorique).

Dans l'expérience précédente, les produits volatils issus de la décomposition de la combinaison argentique échappent immédiatement par distillation à l'influence de la température qui a déterminé la dissociation. Or, en pratique, quand on fait agir au-dessus de 100° de l'iodure d'éthyle sur un cyanure métallique, ce ne peut être qu'en tube scellé; les conditions sont donc dans ce cas un peu differentes, les produits de la réaction étant maintenus pendant toute sa durée à la température à laquelle elle s'est produite. Pour étudier le phénomène dans ces conditions nouvelles, j'ai enformé en tubes scellés la combinaison argentique et je l'ai maintenue pendant un temps déterminé à diverses temperatures; il est évident que par refroidissement la carbylamine mise en liberté et non isomérisée se recombine au cyanure d'argent et qu'il est impossible d'en évaluer la quantité; aussi me suis-je contenté de faire des dosages de nitrile et de carbylamine totale. J'ni obtenu les résultats suivants :

Poids		Durée			
de	Tempera-	des expe-	Carbyl-		N
matiere	tures.	FICECCS.	amine.	Nitrile	c c
#	4)	,li	K	R	
j	100	4	0,820	O.	0
3	120	4	0,813	-0	0
- {	Fío	6	0.550	0.175	0.32
- {	160	4	- Ai	0.630	10

Ces résultats sont représentés par le graphique cicontre (fig. 1):



La conclusion qui s'impose est la suivante : la combinaison de carbylamine et de cyanure d'argent se dissocie sous l'influence de la chaleur en donnant naissance a un mélange de nitrile et de carbylamine dans lequel la proportion de nitrile croît rapidement avec la température, tandis que la quantité de carbylamine tend vers o.

Toutefois une partie de la masse se résinifie et l'on ne retrouve jamais sous forme de nitrile la totalité de la car bylamine initiale.

Des faits analogues peuvent être observés avec les cyanures de cuivre, cadmium, nickel. Quant au cyanure de mercure, il ne semble contracter aucune combinaison stable avec les carbylamines, qu'il isomérise pourtant à partir de 120°. A ce titre il se rapproche du cyanure de potassium.

Je n'ai pu réussir à isoler une combinaison de cyanure de potassium et d'éthylearbylamine; ces deux corps n'entrent pas en réaction à froid et, si on les chaoffe, la carbylamine s'isomérise lentement. C'est ainsi qu'en chautfant à 120° pendant 2 heures seulement un mélange de
3º de cyanure de potassium et 0º, 5023 d'éthylcarbylamine,
on ne retrouve plus à la distillation que 0º, 3795 de carbylamine; le reste est passé à l'état de nitrile. Il semble
donc que l'action isomérisante du cyanure de potassium
sur la carbylamine soit plus forte que celle du cyanure
d'argent, qui à 120° ne dégage que de la carbylamine. On
peut admettre que le cyanure de potassium forme avec les
carbylamines une combinaison instable qui se dissocre en
donnant un mélange de nitrile et de carbylamine à la façon
des autres cyanures.

Il faut conclure de ces faits que, pour qu'on obtienne une carbylamine dans l'alcoylation d'un cyanure, il est nécessaire que la carbylamine naissante se combine au cyanure pour former un composé qui la soustraie à l'action de l'iodure d'éthyle. D'autre part, ce composé devra être stable dans les conditions de température auxquelles se produit la réaction; s'il se dissocie, on n'obtiendra que la quantité de nitrile provenant de sa dissociation.

POLYMERISATION ET ISOMÉRISATION DES CARBYLAMINES.

M. Gautier a fait voir que, lorsqu'on chauffe pendant longtemps les carbylamines vers 200° et qu'on distille le liquide, la majeure partie de la carbylamine passe inalterée, mais qu'il reste toujours un résidu huileux qui détone violemment si l'on essaye de le distiller; M. Gautier admet que ce corps est un polymère de la carbylamine. Le même auteur a montré que les carbylamines chauffées quelque temps vers 180° en tube scellé tendent à acquérir l'odeur des nitriles et que par des distillations répétées leur point d'ébullition tend vers celui des nitriles, qui représenteraient un état d'équilibre stable de la molécule. Nef a repris l'étude de ce phénomène d'isomérisation;

d'après cet auteur, on pourrait chauffer l'éthylearbylamine à 210° pendant plusieurs heures sans observer d'autre changement qu'une coloration jaune; ce n'est qu'à une température bien supérieure, 230°-255° au bout de 3 heures, que l'isomérisation se produit.

Le fait que les carbylamines se polymérisent, c'està-dire se combinent à elles-mêmes avant de s'isomériser, présentait à mon point de vue un grand intérêt; aussi me suis-je attaché à faire l'étude quantitative de ce phénomène.

J'ai cherché, à l'aide de déterminations cryoscopiques et de dosages, à lixer : d'une part, la marche des phénomènes de polymérisation et d'isomérisation en fonction de la température ; d'autre part, à déterminer le mode de condensation des carbylamines.

Quand ou chausse de l'éthylcarbylamine en tube scellé, une saible portion se polymérise ou persiste à l'état de polymère, et, si l'on détermine le point cryoscopique du liquide ainsi obtenu, on observe que les abaissements du point de congélation dissèrent peu de celui qu'on obtient avec la carbylamine pure; ils en dissèrent toutesois assez pour qu'on puisse, à l'aide de mesures précises, suivre la marche de la polymérisation. S'il s'agit, par contre, de déterminer le poids moléculaire du polymère formé, il sant éliminer l'excès tonjours considérable de carbylamine en tenant compte des propriétés explosives du composé formé. J'ai s'ait, pour résoudre cette question, deux séries d'expériences dont je vais donner les résultats.

Marche de la polymérisation et de l'isomérisation.

Après avoir déterminé les constantes cryoscopiques de l'éthylearbylamine pure en solution dans le benzène, j'ai chauffé en tube scellé pendant le même temps à des températures graduellement croissantes des quantités égales d'éthylcarhylamine; le contenu du tube était ensuit divisé en deux parts, dont l'une servait aux détermination cryoscopiques, tandis que dans l'autre je dosais la carhylamine et le nitrile.

PREMIÈRE EXPÉRIENCE.

Poids	moleculaire	de l'eth	vlcarby	lamine.

Poids de matière	01, 2900
Poids de benzène	408, 904;
Point de congélation du benzéne	
pur	5", 265
Point de congélation du benzène	
tenant le corps en solution	3°, 91→

d'où :

		Calcure
	Trouvé.	pour C'H'N.
$\mathbf{M} = 49 \frac{100 p}{\mathbf{P} e} \cdots$	50,4	51

DRUXIEME BYLL HIS ACE

Poids de matière	os, 8826
Température	Sou
Durée de l'expérience	8 heures

Cryoscopie

Poids de matiere	05, 389
Poids de benzène	195, 4244
Point de congélation du benzéne	
pur,	5h, x65
Point de congélation du benzene	
tenant le corps en solution	3", 335

d'où :

		Trouvě
		pour
		la carbylamine
	Trouvé	рше
1(1)	. 50,2	Ja. 4

⁽¹⁾ Il s'agit re, et dans les expériences suivantes ca junds mold entaire moyen du melange de carbylamme et de son po vinere.

Dosage des isomères.

Poids de matière	05, 1932
Carbylamine	08, (750
Nitrile	OE, OD

TRODUNK EXPERIENCE.

Loide de mattele	0.,9100
Temperature	Lau _a
Durée de l'expérience	8 heures

Cryoscopie.			
Poids de matière	of, 4628		
Poids de benzêne	21, 1256		
Point de congelation du benzène			
pur	51,250		
Point de congélation du benzène			
tenant le corps en solution	3 , 120		

où:

		Tronae
		ронт
	la	carbylamine
ni w &		111190

	Trouvé.	parc.
$M\dots$	 50,4	50,4

Dosage des teomères.

Poids de matiere	65, 4378
Carby lamme	$\sigma^{p}, \{98\sigma$
Nitrile	0 ^R , 00

QUATRIÈME EXPENIENCE.

Poids de matière	65,9637
Température	1506
Durée de l'expérience,	8 heures

Cryoscopie.

Ponts de matiere	o#, 3948
Poids de benzène	217,4198
Point de congelation du benzene	
pur	5°,≥60
Point de congelation du benzine	
tenant le corps en solution	35,580

d'où :

d'où:

	Trouvé
	pour
	la carbylamine
Te	ouvé, pure.
M 5	2,2 50,4
Dosage des ison	teres.
Poids de matiere	o*, 5078
Carbylamine	of, 4950
Nitrile	
CINQUIÈNE EXPÉNI	ENCB.
Poids de matière	04, 9280
Température	
Duree de l'experience	
Cryoscopie.	
* *	
Poids de matière	
Poids de benzène	
Point de congélation du be	
pur	
Point de congelation du be	
tenant le corps en solution	on 3°,580
	Trouvé
	bont
	la carbylamine
Tr	ouvé. pure.
M 5	5,3 50,4
	, ,
Dosage des ison	ières.
Poids de matière	08,4723
Carbylamine	nr, 4345
Nitrile	
SIXIÉME EXPERIE	INCE.
Poids de matière	o4, 8994
Temperature	T Mar 1
Durée de l'experience	

où.

l'où

t is oscopie.

	1 / Jesse Mic.		
	Poids de matière	o ^a , coo8	
	Poids de benzene	22F, 11128	
	Point de congelation du benzenc		
	100F	b", Fio	
	Point de congelation du henzène		
	tenant le corps en solution	30,670	
où:			
		Тенцуе	
		pour	
	8	ta carbylanum	
	Trouse.	bute.	
	M 35,8	341 . 4	
	Dosage des isomeres.		
	Pouls de matière	02,1886	
	Carbylamine		
	Nitrile.	0 ⁶ , 0 (20)	
		- 1	
	SEPTÉME EXPERIENCE.		
	Poids de matière	of, 8973	
	Temperature	:8n*	
	Durée de l'experience	8 heures	
	Cryoscopie.		
	Poids de matière	o#, 3560	
	Poids de benzene	254, 80 fo	
	Point de congelation du benzene		
	pur	5',55	
	Point de congelation du benzene		
	tenant le corps en solution	20,96	
où :			
		Trouve	
		beat a	
		la curbytamine	
	Trouvé	pure	
	M 52, 1	50,4	
	Dosage des isomères.		
	Poids de matière	. or.331%	
	Carbylamine		
	Nitrile	. о ^к . тодо	
Jun .	de Chim, et de Phys., & serie, t. XIV. (I	urflet (ge8.)	4
7 841.58	and the same of th		-

BUITCOIR PAPERIS NCE.

	Poids de matière	04,7848
		10"
	Darce de l'expérience	8 licures
	provide the companion contraction	
	Cryoscopie.	
	Poids de matière	04, 3258
	Pords de benzêne	204, 4328
	Point de congelation du benzène	
	pur	5° y reden
	Point de congelation du benzène	
	tenant le corps en solution	3", 720
d'où:		
		Trouvé
		la carbylamine
	Trouve.	pure.
		50,4
	M	20,4
	Dosage des isomères	
	Poids de matière	o ¹ , 488o
	Carbylamme	ns, (65o
	Nitrile	o ^g , 3082
	NET AIRME EXPREISNOL.	
	Poids de matière	of, 8932
	Temperature >	10°
	Durée de l'expérience	8 heures
	Cryoscopie	
	Pouls de matiere	08,3712
	Poids de benzene	124, 1954
	Point de congélation du benzene	e a I Beard
	pur	5°, 250
	Point de congelation du benzene	7 3 2 20
	tenant le corps en solution	3°,650
d'où:		, , , ,
		Trouve
		pour
	***	la carbylamine
	Trouvé.	pure.
	M 50,1	50, 1

Dosage des isomères.

Pends de matière	of 50 (g
Carbylamine	08,0880
Nitrile	04, 4027

DINIEME EXPERIENCE

Poids de matiere	n*, 9+3n
Temperature	2 10"
Durée de l'experience	8 heures

Cryoscopie.

Poids de	matière	UF, 45 in
Poids de	benzène	198, 2092
Point de	congelation du benzêne	
pur		50,250
Point de	congelation du benzene	
Tenant	le corps en solution	a*. u50

d'où :

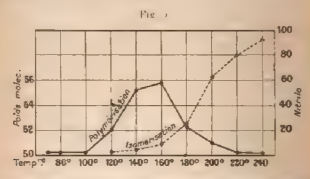
		Tronvé
		poor
		la carbylamin
	Trauve	риге
M	50,3	iu, j
Dosage des ta	omeres.	
Pouls de matière . ,		. 0, (568
Carbylamine		
Nitrile		

Dans aucune de ces expériences on n'a observé de changement apparent de la carbylamine, qui, lorsqu'elle est pure, reste complètement incolore, elle ue se colore en jaune ou en rouge plus ou moins foncé que si elle contient une trace d'iodure d'éthyle.

Les résultats fournis par ces différentes expériences sont résumés dans le Tableau suivant :

Pape riences	Tem pératures	Poids moléculaires	Quantité pour rou de nitrile formé.
	()	E- 1	at te
		5ก,ส	81
2	80	00.2	υ
3	E00	50.4	0
	120	Says.	0
5	110	55,3	5,%
β	160	55,8	8,6
7	180	52,3	20.5
8.,	200	51,8	63,1
9	220	30,1	7917
10	240	50,3	93,9

Le graphique ci-contre (fig. 2) permet d'apprécier la marche de la transformation :



On voit que, avant de s'isomériser, la carbylamme se polymérise et que le polymère se détruit sous l'influence de la chaleur, en donnant naissance à une quantité de nitrile d'autant plus grande que la température est plus élevée.

PROPRIETE DE POLAMERE.

J'ai cherché d'abord a fixer le poids moléculaire de ce corps. À cet effet, j'ai chauffé en tube scellé à 200° pendant 5 heures 5s d'ethylcarbylamine; puis j'ai distillé le contenu du tube au bain-marie; la presque totalite de la carbylamine a passé inaltérée, il est seulement resté 05,1912 d'une hude jaunâtre, qui s'est solidifiée par refroidissement sans presenter aucune tendance à la cristallisation; elle possède une odeur faible, différente de celle des carbylamines et rappelant celle des bases pyridiques. Elle est un peu soluble dans l'ean, très soluble dans l'alcoul, très peu dans l'éther; elle se dissout assez hien dans le benzène; c'est ce dernier corps qui m'a servi de dissolvant pour la determination cryoscopique du poids moléculaire. L'ai obtenu les résultats suivants:

Poids de matiere	of, 180
Poids de benzêne	315, (488
Point de congelation du benzene	
pur,	5", 260
Point de congélation du benzenc	
tenant le corps en solution	57, 080

d'où :

		Calcule		
	Trouve	pour (CHEN).		
M	. 151	165		

Il s'agit donc d'un trimère de la carbylamue. Je n'en ai eu entre les mains que de trop petites quantités pour en faire l'étude complète; voici sculement quelques-unes de ses propriétés : chauffé brusquement, il détone vollemment en se décomposant; porté doucement et maintenu longtemps à une temperature élevee, il se transforme en nitrile. En solution benzénique, il se combine immédiatement à froid au brome, en donnant un composé insoluble dans le henzène.

Étant données les propriétés explosives de ce corps, on ne peut songer à co faire une combustion. J'ai dû me borner à faire un dosage d'azote par la méthode de Kjeldahl. J'ai obtenu les chiffres suivants :

Poids d	e mat	iëı	C	, =	٠				, p		04, 3224
Azote t	rouvé				4					-	05,0819

Calculé
Trouvé. pour 'C' II' NC 3.

Az pour 100...... 25, 13 25, 15

Ce phénomène de polymérisation se produit spontanement à froid avec les carbylamines cycliques. J'ai dit déjà combien rapidement se polymérise la phenylearbylamine: elle se colore presque immédiatement en bleu, puis devient visqueuse et prend une consistance résineuse. Nef a constaté la formation, au cours de cette transformation progressive, d'aiguilles rouge pourpre loncé. J'ai obtenu directement un polymère cristallisé de la phénylcartiviamine, probablement le corps signalé par Nef, de la façon suivante : avant constaté la difficulté qu'on éprouve à isoler cette carbylamine des produits résultant de l'action du chloroforme sur l'aniline en présence de la potasse alcoolique, je me suis demandé si l'on ne pourrait pas mettre à profit pour cette séparation la propriété que possèdent toutes les carbylamines de se combiner facilement au cyanure d'argent. Après avoir fait réagir l'aniline en solution chloroformique sur la potasse alcoolique, j'ai distillé l'alcool, puis ajouté la quantité d'eau nécessaire pour dissoudre le chlorure de potassium formé; la solution ainsi obtenue a été épuisée par l'éther qui dissont la carbylamine, l'aniline et la diphénylformanidine résultant de l'action de la carbylamine sur l'aniline.

Cette solution éthérée a été additionnée de cyanure d'argent et distillée, puis le résidu lavé à l'éther, qui enlève l'aniline et l'amidine. J'ai ajouté alors une solution de cyanure de potassium qui isole la carbylamine de sa combinaison argentique et dissout le evanure d'argent. La liqueur a été à nouveau épuisée à l'éther, et la solution éthérée séchée sur la chaux. Si alors on évapore l'éther, on obtient non pas la phénylcarbylamine (liquide bouillant à 166°), mais un corps cristallisé en longues aiguilles soyeuses de couleur rouge brun, fondant à 113°, très peu

solubles dans l'eau, très solubles dans l'alcoof et dans l'éther; cette substance est absolument inodore; mais, chauffée au delà de son point de fusion, elle se décompose en régénérant la carbylamine. Elle ne représente d'ailleurs qu'un échelon dans la polymérisation progressive de cette carbylamine; en effet, conservee même à l'abri de l'air, elle ne tarde pas à se résoudre en une matière visqueuse de couleur foncée. Weith (1) a montré d'autre part que, comme les carbylamines acycliques, la phénylearbylamine s'isomérise en se transformant en benzonitrile quand on la maintient longtemps à 2 10°.

On voit donc que, à part une tendance plus grande à se polymériser, les carbylamines cycliques se comportent exactement comme celles de la série grasse, et l'on peut dire, d'une façon générale, que les carbylamines, soit spontanement, soit sous l'influence de la chaleur, sont aptes à se cambiner à elles-mêmes pour former des polymères qui, sous l'action menagée de la chaleur, se détruisent pour régénerer la carbylamine primitive, tandis que, à une température plus élevée, ils donnent naissance au nitrile correspondant.

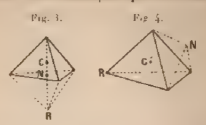
SUB LA STÉRÉOCHIMIE DE L'AZOTE DANS LES NITRILES ET LES CARBYLAMINES.

Willgerodt (2), dans un Mémoire sur la constitution chimique des composés azotés, représente les carbylamines par le schéma suivant (fig. 3), dans lequel l'avote est considéré comme quintivalent et echange quatre valences avec le carbone. Or cette figure ne cend compte ni des propriétés de la molécule, qui sont attribuables uniquement à un carbone divalent, ni de son instabilité, qui la rend transformable en 1^{mol} de nitrile, fig. 4) (Hantzsch

⁽¹⁾ Berichte, t. IV, p. 151.

⁽²⁾ J f. pr Chemie, t XXXVII, 1888, p. 456

et Werner) (1). D'ailleurs, on ne saurait faire de la quintivalence une propriété essentielle de l'atome d'azote. L'azote est quintivalent dans les combinaisons telles que RNCI; mais il faut remarquer que de telles molécules



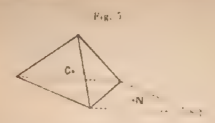
se construisent en deux temps; il y a formation d'un groupement NR3 qui fixe a son tour RCl. En réalité, l'atome d'azote est trivalent, et, lorsque ses trois valences sont saturées, il en résulte un groupement d'atomes qui, dans certaines conditions, possède deux valences supplémentaires. Cette propriété de la quintivalence appartient si peu a l'atome d'azote, qu'elle disparaît, quand on soude à cet atome certains éléments tels que les halogènes. C'est ainsi que HCl n'entre plus en combinaison avec le groupement RNCl2. Il convient donc de substituer à 11 notion de quintivalence de l'azote celle de divalence du groupement NR3, cette divalence dépendant de la nature des éléments R. Si, d'autre part, on représente sterénchimiquement l'atome d'azote par un triangle, comme l'a fait M. Bihal, on est conduit à admettre pour les carbylamines le schéma survant (fig. 5).

Ce schéma, qui implique la bivalence du carbone, rend compte également de Pinstabilité de la molécule et de sa transformation en nutrile. Il ceste à chercher si, dans un tel groupement. l'azote peut devenir le centre d'une double valence supplémentaire.

^{(&#}x27;) WERNER, I cher die roumliche Anordnung der Atome m stickstoffhaltigen Molekulen, Larich, 1890

SUR LA TAUTOMÈRIR DES DERIVES DU CARAGGÈNE. 361

Les faits suivants montrent qu'il en est aussi lorsque le carbone est saturé.



Si l'on fixe une molécule de Br sur une molécule d'éthylearhylamine en solution sulfocarbonique et qu'on fasse passer dans la liqueur un courant de H²S, on ne tarde pas à voir se former un abondant précipité blanc qui, séparé de la liqueur, se présente sous forme d'un corps cristallisé, fumant à l'air, très hygroscopique et immédiatement décomposé par l'eau. Ce corps ne contient pas de sonfre et le dosage du brome a donné les résultats suivants:

		ī.	11
Poids de mat	aere	08, 2314	05, 2057
Ag Br		04, {3 (2	0*, (730
	Trouv	é	Calcule
	-		pour
	L.	IL.	Cylle M Blo
Br pour 100	79,90	So, it	81,08

D'autre part, la liqueur sulfocarbonique fournit à la distillation une petite quantité d'un liquide bouillant à 129°-131° et possédant l'odeur piquante des sénévols. Les deux réactions suivantes ont donc eu lieu :

$$C^{2}H^{3} - N = C = Br^{2} + H^{2}S = C^{2}H^{3} - N = C - S + rH Br.$$

$$C^{2}H^{3} - N = C = Br^{2} + H Br = C^{2}H^{3} - N = C = Br^{2}.$$

$$H = Br$$

Il s'est formé un bromure d'éthyldibromocarbylamino-

nium instable qui perd peu à peu son acide bromby-drique.

De même un courant de HCl sec, dirigé dans une solution sulfocarbonique d'éthylearbylamine dibromée, y détermine la formation d'un abondant précipité cristallin qui a donné a l'analyse les chiffres suivants;

soit, en centièmes ;

Calcule
Trouve. pour C³ H⁶ N Br² Cl.
Ag Cl. + Ag Br...... 162, 13 163,64

Il s'agit donc du chlorure d'éthyldibromocarbylammonium, également fort instable et qui perd pen à peu son acide chlorbydrique.

J'ai essayé également de fixer sur l'azote du même composé un iodure alcoolique. En fait, si à une solution sulfocarbonique de carbylamine dibromée on ajoute un excès d'iodure d'éthyle, on constate une notable élévation de température; si l'on distille, il reste un liquide huileux qui se décompose vivement avec abondant dégagement de vapeurs d'iode. Ce corps, qui ne se prête pas à l'analyse, est viaisemblablement l'iodure de diéthyldibromocarbylammonium.

Si à de l'éthylcarbylamine bromée on ajoute de l'alcool absolu, la réaction est extrêmement violente; il se forme de l'acide bromhydrique, du bromure d'éthyle et un iquide passant à la distillation entre 110°-120°; il reste un faible résidu de bromhydrate d'éthylamine. Le liquide recueilli est décomposé par l'eau avec formation de bromhydrate d'éthylamine et degagement de CO²; il se montre identique au bromhydrate d'isocyanate d'éthyle décrit par Gal (4). La téaction est la suivante :

$$C^{2}H^{5} - N = C = Br^{2} + C^{2}H^{5}OH = C^{2}H^{2}Br + C^{2}H^{6} - N = C = 0,$$

Tous ces faits, auxquels on pourrait joindre l'action directe des acides halogénés sur les carbylamines (Goutier) et celle des rodures alcooliques (page 32), montrent que, dans le groupement considéré, la condition de la quintivalence de l'azote est la saturation prealable du carbone.

CHAPITRE III.

Recherches sur l'alcoylation des cyanures métalliques.

Il est généralement admis que lorsqu'on fait réagir, sur un cyanure métallique, soit un sulfovinate, soit un iodure alcoolique, on obtient le plus souvent un mélange de nitrile et de carbylamine; mais on ne possède aucune notion précise à cet égard. M. Gautier (1) a fait voir que le cyapure de potassium donne avec le sulfovinate de potassium une petite quantité d'isomtrile. Nef (2) aurait obtenu le même résultat avec l'iodure d'éthyle. Calmels (3) a cherché si d'autres cyanures que celui d'argent sont capables de donner naissance à des carbylamines ; il en aurait obtenu avec les cyanures de mercure et de zinc. D'après Alexeieff (*), a tandis que les cyannres alcalins, les ferrocyanures, le cyanure double de mercure et de potassium et quelques autres donnent principalement des nitriles, d'autres cyanures tels que ceux d'argent et de zinc et d'autres analogues forment principalement des isonitriles ». Tels étaient les seuls faits connus lorsque j'ai entrepris d'étudier quantitativement cette réaction.

J'ai recherché comment varient, en fonction de la teni-

⁽¹⁾ Bull. Sac chim, t. II, 1866, p 435.

⁽¹⁾ Liebig's Ann , t CCLXXXVII, 1895. (2) Comptes rendus, t. XCIX, 1884, p. 139.

^(*) Methodes de transformation des combinaisons organiques, p. 1172.

pérature et de la durée de la réaction, les quantités de nitrile et de carbylamine formées quand on s'adresse à différents cyanures et à différents agents d'alcoylation.

Les résultats devant être d'autant plus exactement comparables qu'on aura opéré dans des conditions plus rigoureusement identiques, j'ai tenu à fixer avec détails une technique qui pût être appliquée à tous les cas.

J'ai chauffé les matières à faire réagir dans de petits tubes scellés. Il faut faire, au sujet de l'iodure d'ethyle qui m'a servi le plus souvent d'agent d'alcoylation, la remarque suivante : lorsqu'on scelle le tube après y avoir introduit le mélange, les vapeurs d'iodure d'éthyle sont décomposées au niveau de la partie chaude du tube et il se fait plus bas un abondant dépôt d'iode. Il y aurait la une notable cause d'erreur, l'iode donnant naissance, en présence du eyanure, à de l'iodure de cyanogene, corps facilement volatil et qui se combine même à froid aux carbylamines. Pour éviter cette cause d'erreur, je place dans le tube le evanure seul et j'étire à la lampe une longue portion capillaire qui, recourbée, plonge au fond du vase dans lequel est la quantité pesée d'iodure d'éthyle à introduire; il sutfit de chauffer légèrement le tube pour que, par refroidissement, l'iodure y pénètre de lui-même. La portion capillaire est alors chauffée légèrement, puis fermée, sans qu'il y ait mise en liberté d'iode.

La réaction terminée, le contenu du tube, additionné par petites portions de 20^{cm} d'eau, était transvasé dans un ballon et le tube lavé avec une petite quantité d'alcoot. On ajoutait 2^{cm} de lessive de potasse et l'on distillait. Dans ces conditions la première moitié du liquide contient la totalité du nitrile, de la carbylamine et de l'indure alcoolique; il renferme également de l'ammoniaque et une trace d'acide cyanhydrique. Si l'on opère avec un yanure autre qu'un cyanure alcalin, susceptible par conséquent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine, il faut ajouséent de se combiner avec la carbylamine et de l'indurée de la carbylamine et de l'indurée de l'alcoot de la carbylamine et de l'indurée de

ter, avant de distiller, une demi-mulécule de cyanure de potassium. C'est dans le distillat ainsi obtenu que j'ai dosé les deux isomères comme il a été dit précédemment.

Parmi les cyanures j'ai choisi ceux qui sont bien définis, stables et qu on peut obtenir à l'état anhydre; ce sont les soisants : cyanures de potassium, zinc, nickel, cadmiom, cuivre, mercure, argent; ferrocyanures de potassium, plomb, argent; ferricyanures de potassium et d'argent; cobalticyanures de potassium et d'argent; cyanure double de potassium et d'argent.

I. CYANURE DE POTASSIUM.

On obtient le cyanure de potassium très pur en dissolvant celui du commerce dans l'alcool, évaporant et séchant à l'abri de l'air; on peut se servir avec avantage d'un appareil à extraction continue; le cyanure très pur cristallise dans le ballon.

Action de l'endure d'ethyte.

	onds matiere		Durce de	Carbyb	amine (C)	Nitrile (N)		
C.	Callel	Tempé rature.	Pexpé- rience	tronvec.	pour 100 de cyanure.	trousé.	positione de evaluite	
0	7,5	80	2	- K - O	II.	0,0217	0,771	
D	# 3 °	0	Á	n	v	0,0302		
" De	41	z.	8	14		0,0440		
10	м	19	16	p)-	~	θ , of θ	1 683	
i.	b	\$ (H)	2	36	g):	0,0605	Ψ.	
lg)	PI	1-)	\$	N	17	0,1074	3.70	
51.1	el	62	6	19	JS	0.1500		
13	to	10	12	1)	34	0,3135	10.01	
10	I.	н	21	10	₽/	0,0655	,	
18	a)	150	J.	*	*	0,2111	7 5814	
DATE:	•	h:	4	3)	10	0.3301	10, 55	
90	49	02	8	162	6.	9 . 3 . 7	19	
B	84	. A	16	30	1)	0,1305		
O.F.	1)	150	2)	1)1	р	6333		
98	.	o b	4 8	הל נר	n D-	6,8113	36,61	
97	1)	n n	16	7)	24	1,4107	15,31	
10	1)	n n	140	ď		134107	125 11	

Le rendement théorique était de 845,6 pour ross de evanure; le rendement maximum obtenu étaut de 455,31, on voit que le cyanure de potassium ne réagit pas tres facilement sur l'iodure d'éthyle.

Le fait le plus intéressant à noter est celui-ci : dans aucune de ces expériences on n'a pu déceler la présence de carbylamine. L'expérience répétée sur une plus grande quantité de matière (308 de cyanure de potassium et -54 d'iodure d'éthyle) ne permet à aucun moment de constater la moindre odeur de carbylamine. Il ne faut toutefois pas conclure de ce fait qu'il ne se forme pas d'isonitrile dans cette réaction. On remarque en effet que, à partir de 100', le contenu du tube est toujours coloré en jaune et la coloration est d'autant plus intense que la réaction a ele effectuée à température plus élevée. Cette coloration n'est pas due à de l'inde, qui ne saurait exister à l'état libre en présence de cyanure de potassium, et d'ailleurs la potasse ne decolore pas l'iodure d'éthyle. Ce dernier distillé laisse un résidu contenant de l'azote et de l'iode et qui résulte vraisemblablement de la combinaison de la carbylamine formée avec l'iodure d'éthyle en excès; ce corps présente en effet tous les caractères que nous avons reconnus au composé qui prend naissance quand on chauffe de la carbylamine et de l'iodure d'éthyle.

Je me suis demandé si d'autres agents d'alcoylation, tels que le sulfate neutre de methyle ou le sulfovinate de potasse, ne permettraient pas de déceler la formation de carbylamine aux dépens du cyanure de potassium.

Action du sulfate neutre de méthyle.

J'ai mélangé dans un ballon poids égaux (268) de sulfate neutre de méthyle et de cyanure de potassium pulvérisé. La réaction ne tarde pas à s'amorcer d'elle-même; la masse s'echausse considérablement, brunit, et distille un liquide qui est formé d'acctonitrile (148 pour un rendement

théorique de 16°, () souillé de cyanhydrates et de formiates d'ammonuque et de méthylamines. Ce liquide ne contient pas trace de carbylamine, qui a été décomposée grâce à l'acidité du sulfate de méthyle; mais il est facile de caractériser les substances provenant de son dédoublement, et en particulier la méthylamine. Le résidu de la réaction dégage d'adleurs une forte odeur de marée qu'elle tient surtout de la triméthylamine; cette base résulte vraisemblablement de l'action de la monométhylamine sur le sulfate méthylique (1). Cette remarque rend très probable la formation de carbylamine dans cette réaction.

Action du sulfovinate de potasse.

Ce corps est anhydre; maintenu peudant quelque temps dans le vide, il perd complètement son eau de cristallisation; il est indispensable de ne l'employer que complètement privé d'eau. l'eau le sapouisiant a chaud et le rendant acide. J'en ai mélangé intimement 34s avec 13s de cyanure de potassium dans un ballon, que j'ai chaussé doucement, en surveillant, à l'aide d'un thermomètre plungé dans la masse, la température des corps réagissants et recueillant séparément les portions de liquide distillées a différentes temperatures; et dans chacune de ces portions j'ai dosé les quantités de carbylamine et de nitrile; j'ai obtenu les résultats suivants dans l'une des expériences;

		Carby	laumne	Nii	anle	
			pour to		hont to	
	Liquide		ite		de	V
Températures.	distrilé.	trouvée.	liquide.	trouvé.	liquide	C'
90%-110'	0,3130	0,0907	1,05	0,1963	6.27	2,05
110 - 180	2,9055	0,០ខេត	0.04	1,7770	9.54	2,38
180"-260°	3,1187	0	1):	3,3000	9,66	30
240, -500,	n ₁ (593	0	Ð	0.0250	í»	н

⁽⁴⁾ Cette reaction a été utilisée par Dumas, Malaguti et Leblanc pour preparer l'acctonitrile (Comptes rendus, t. XXV). M. Anger a l'ist voir recomment qu'elle en constitue le meilleur mode de préparation

On voit que, dans ces conditions, le eyanure de poisssium donne naissance à de la carbylamine dont la proportion par rapport à la quantité de nitrile formée diminue au fur et a mesure que la température s'élève. Yous reviendrons plus loin sur cette importante observation.

II. CYANGRE D'ARGENT.

Je place à côté de celle du cyanure de potassium l'étude de l'alcoylation du cyanure d'argent, dont le mode de réagir est regardé comme tout différent, afin de faire mieux ressortir les analogies des deux réactions.

Le cyanure d'argent est un précipité blanc caséeux qu'on obtient à l'état de pureté en traitant une solution diluée de nitrate d'argent par une dissolution diluée d'acide cyanhydrique et évitant d'ajouter un excès de ce dermer qui redissout partiellement le précipité; séché à 100", c'est une matière blanche, amorphe, anhydre. E. Meyer constata le premier (1) que, quand on chauffe à 1 toº en tube scellé le cyanure d'argent avec l'iodure d'éthyle, on obtient un corps cristallisé qu'il prit pour une combinaison de ryanure d'éthyle et de cyanure d'argent. Schlagdenhauffen (2), opérant à 160°, obtint du cyanure d'éthyle. Lieke (3), cherchant à préparer le cyanure d'allyle, obtint l'allylearbylamine qu'il prit pour le cyanure, M. Gantier montra que cette reaction donne naissance, non aux cranures alcooliques, mais à leurs isomères, les carbylamunes.

l'ai etudié l'action sur le cyanure d'argent de l'iodure d'athyle, du sulfate neutre de méthyle et du sulfovinate de potassium.

⁽ J. f. prak. Chemie, t. LXVIII, 1856, p. 279.

⁽²⁾ Comptes rendus, t. XLVII. 1850, p. 740

⁽¹ Ann de Chim. et de Phys., 1859, p. 112, 316,

Action de l'indure d'éthyle.

Les conditions des expériences et les résultats obtenus sont réunis dans le Tableau suivant :

	6 . 7-		Carbyla	niae (C)	Nitri		
ires.	Tempé-	Durée de l'expé-		pour 100 de		pour 100	N
C2 H5 f.	rature.	rience.	trouvée.	Ag Cy.	trouvé.	Ag Cy.	$\frac{N}{C}$
5 E	80	a 3	0,858		E .	1	
j u))))	»	0,840	16,706	0	{ 0	0
*	u u	4	1,095		(,	
, ,	,	16	1,080	20,491	} 0	0	0
-	×	8	1,025		ì	i	
10	•	lu lu	1,046	20,510	0	0	0
	*	20	1,033	· ·	()	
»	*	16	0,968	10.00/	()	1	
10	10	>>	0,980	19,794) "	io	0
39	100	2	0,927	18,520	0	0	0
19	19	4	0,885	17,410	S a	} 0	0
D	>>	10	0,890	17,410	}	1	
»	*	8	0,786	15,239	}	10	0
**	ú	39	0,730		}	1	•
10	×	16	0,720	14,476	0	0	0
	120	2	0,748	14,335	0	}	0
39	v	39	0,713			}	
33	33	4	0,396	7,862	0	0	0
>>	>>	n	0,401	***	!	1	
))	Ŋ	8	0,255	5,443	0	0	0
D	¥	»	0,300	,,,,	(}	
3)	0	16	20	»	3	. 0	0
>5	130	2.	0,506	9,840	0,0630 0,0580	1,191	0,12
1)	**	30	9,491)	
33	1,10	2	0,118	0.015	0,1210	2,460	1,10
19	39	10	0,120	2,217	0,1200	2, 100	1,10
») *>	150	n 2	0,099 0,055		\ " (0,213	1	
»	30	n n	0,034	0,822	0,252	4,802	5,84
))· 30	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	"	0,032	0,028	0,220) ",""	5,01
	de Chim.		•		•	21	

				Carbylan	nine C)	Situle No.		
	cres.	Tempe-	Durée de l'expe-		pour 199		pair 190	
Ages.	CHEL	rature.	rience.	trouvec.	AgCy	trouve.	Agus	
800,č	#	10	h S	€ 47	g U	0,43	1 1,826	
4.999	19	6	.n	o o	0:	$a_i \star i 0$	1 1,040	
5 002	a	0	8	-0	0	0,203	1 4,015	
5,033	3	JI.	9	O	ο	0.200	(440).	
5,010	a	39	16	0	Ð	O	- 0	
5,002	1	160	J.	O	Ú	0.73%	1 4 10 3 G	
5,010	10	ù	4	Ð	0	0.74>	11,810	
5,012	er	a	н	Ω	0	0,122	2.131	
5,113	3))	· ·	16	0	0	n	α	

Ces chisses m'ont serve à construire le graphique cicontre qui permet de suivre la marche du phénomène ; je n'y ai toutefois pas fait sigurer les variations du rapport $\frac{X}{C}$

pour ne pas surcharger la figure; elles dessineraient une sorte de branche d'hyperbole coupée par une parallèle à

l'axe des att c'est là un fait très genéral dans toute la série des cyanures métalliques.

Le rendement théorique en carbylamine est de 203, 32 pour 1008 de cyanure. On voit qu'avec le cyanure d'argent on obtient, à basse température (86°) et dans un temps relativement court (de { à 8 heures), le rendement théorique. L'aptitude à réagir que présente le cyanure d'argent est la plus grande de celles que j'ai observées, ce qui est en relation avec sa faible chaleur de formation (3ed, q); la reaction commence déjà a front, ainsi que le demontre la coloration jaune immediate du nélange et l'odeur de carbylamine qui se dégage.

Si l'on examine l'allure de la courbe, on voit que la quantite de composé carbylamino-argentique Ag NC, C2H+NC, susceptible de donner naissance à de la carbylamme par distillation en présence de evanure de potassium, diminue progressivement à partir de 80" quand la temperature s'élève et, pour une même température, lorsque la durée de la réaction augmente; cela tient à la dissociation de cecomposé qui met en liberté une quantite croissante de carbylamine. A partir de 120º la dissociation s'accentue, mais donne naissance à un mélange de nitrile et de carbylamine. Au-dessus de 150°, la combinaison argentique n'existe plus; elle est complètement dissociee en carbylamine et nitrile, la proportion de ce dernier augmentant rapidement avec la température; on remaique d'aitleurs que, si la réaction se prolonge trop, le nitrue lui-même disparait. La marche du phénomène est en somme tout à fait analogue à celle que nous avons observer en dissociant progressivement par la chaleur la combinaison argentique; les deux réactions ne différent que par la prosence dans celle-et d'un excès d'iodure d'éthyle qui fixe la carbylancine libre, comme il est aisé de s'en rendre compte en examinant le contenu du tube. Notons que sa formation de nitrile a 100° explique pourquoi, au contrane de

Meyer et de Lacke, Schlagdenhauffen, opérant à lette température, a pur preparer du nittile pur,

Dans tontes les experiences faites à 80' le contenu du tube était constitué par trois couches : une couche liquide formée d'iodure d'éthyle, une conche sirupeuse legerement jaune, se prenant par refroidissement en une masse cristalline tormée par la combinaison carbylamino argentique, une couche solide jaune formee d'iodure d'argent. La coloration jaune rongeâtre de la matiere s'accentue au for et à mesure que la température s'elève et que la durée de la réaction augmente; ce phenomene tient à la facile dissociation du composé argentique qui met en liberté de la carbylamine, laquelle s'unit à l'iodure d'ethyle en exces nour donner cette combinaison iodee dont j'ai fait l'étade; on la retronve après distillation du contenu des tubes sous forme d'une matière goudronneuse facile à séparer par le chloroforme. Sa quantité augmente beaucoup avec la temperature; à 120° la matière est brun foncé, au delà elle devient noire avec reflets métalliques tenant à la réduction du sel d'argènt.

Action du sulfate de méthyle.

Autant le sulfate de méthyle réagissait facilement sur le cyanure de potassium, autant la réaction est déficile quand il s'agit de cyanure d'argent. Au cours d'essais tentés dans le but de substituer à l'iodure de methyle le sulfate de méthyle du commerce, j'ai pu chauffer à 100° pendant 210 heures consécutives un mélange de 200° de cyanore d'argent et de 275° de sulfate de méthyle, sans produire de réaction appréciable. Après avoir de nouveau chauffe 240 heures à 110°, la masse lavée à l'éther et distillée avec une solution saturée de cyanure de potassium a donne une petite quantité d'un liquide acide ne contenant aucune trace de carbylamine, ni de nitrile, renfermant aucune trace de carbylamine.

mant de l'acide formique. Ce fait s'explique par l'acidité du sulfate de methyle qui, même rectifié et conservé sur du carbonate de potassium sec, colore fortement en rouge le papier de tournesol fileu. Si d'ailleurs on mélange une petite quautité de carbylamine a du sulfate de méthyle, le liquide prend immédiatement une coloration rouge brun foncé en s'échauffant considérablement et toute odeur de carbylamine disparait.

Action des sulfovinates.

Si l'on chauffe un melange intime de cyanure d'argent et de sulfovinate de potassium ou de baryum parfaitement desséchés, il ne se forme point de carbylamme, bren que la réaction se produise aisément et qu'un liquide assez abondant se dégage du mélange. Dans le but de rechercher si c'est du nitrile qui prend naissance dans ces circonstances, j'ai fait les expériences suivantes :

Un mélange de 398 de sulfovinate de baryum et 276 de evanure d'argent, placé dans un ballon, a été chaullé au bain d'huile dont on élevait très lentement la temperature. A 90 la distillation commença et, en maintenant la température à 100°, je recueillis, en 3 heures, 48,10 de liquide incolore, complètement dénué de toute odeur d'isonitrile et dans lequel l'analyse ne décela non plus aucune trace de nitrile.

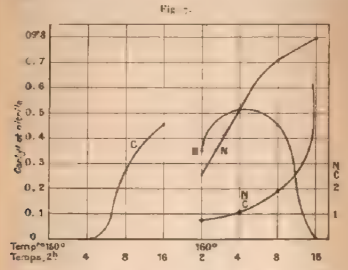
J'ai placé dans cinq tubes différents un mélange de 38 de cyanure d'argent et 4º de sulfovinate de baryum, et j'ai chauffé ces tubes, après les avoir scelles, aux tempétatures de 80, 100', 115º, 130° et 145° pendant 4 heures. Dans aucune de ces expériences je n'ai pu déceler la moindre trace, soit de nitrile, soit de carbylamme.

Si, d'ailleurs, on additionne le sulfoymate de baryun d'une petite quantité d'éthyleurbylamine et qu'on chauffe le mélange, on constate au bout de quelque temps la disparition de l'odeur de la carbylamine, qui est remplaece par une odeue aromatique piquante. Le liquide qui se forme dans cette réaction est de composition três complexe, comme l'indiquent les variations de son point d'ébullition quand on le distille; il contient très peu d'acide cyanhydrique et une notable quantité d'oxyde d'éthyle.

Est-ce le sulfovinate qui réagit, ainsi sur la carbylamipe? Je ne le pense pas et il suffit, pour s'en convaincre. de rapprocher ce fait de ce qui a été constaté avec le evanure de potassium; dans ce dernier cas, en effet, la distillation avec le sulfovinate donne naissance à un melange de nitrile et de carbylamme : cette dernière, en forte proportion, quand on opère à basse temperature; cette carbylamine s'est donc dégagée en présence du sulloymate. J'attribue ce fait à ce que ce composé n'agit sur les carbylamines qu'en raison de son acidité, qu'il soit naturellement acide ou qu'il acquière cette acidaté sous l'action de la distillation sèche; on sait, en effet, que la solution aqueuse des sulfovinates s'acidifie rapidement, surtout a chaud; sa séparation de l'eau par cristallisation s'opère en présence d'une certaine quantité d'acide libre qui teste fixee sur le sulfovinate. D'autre part, ces corps. même privés d'eau, se décomposent aisément sous l'influence de la chaleur, à température peu élevée, en donnaut naissance à un mélange complexe dans lequel figurent l'acide suffurique et l'acide suffureux. En présence de cyanure de potassium sec, ces acides se saturent immédiatement en dégageant une quantité correspondante d'acide evanhydrique, et la carbylamine qui prend naissance se degage inaltérée, l'acide cyanhydrique étant sans action sur elle. Il en va tout autrement s'il s'agit de eyannre d'argent, qui ne perd que difficilement de l'acide cyanhydrique sous l'action de l'acide sudurique et ne permet pas sa saturation de cet acide. Le fait suivant vient à l'appui de cette hypothèse : si l'on mélange le sulfoymate de baryum avec une petite quantité de cyanure de potassium, avant de le mêter au cyanure d'argent, et si l'on chansse le métange ainsi obtenu, il se dégage immédiatement une grande quantité de carbylamine. Ainsi se trouve explique ce sait en apparence paradoxal de la non-identité d'action des sulsovinates sur les cyanures d'argent et de potassium.

III. - CYANGRE DE ZING.

Le cyanure de zinc est un corps blanc amouphe, anhydre, insoluble dans l'eau, qu'on obtient en précipitant une solution d'acetate de zinc par l'acide cyanhydrique dilué.



Les auteurs qui ont cherché à le faire réagir sur l'iodure d'éthyle ont remarqué qu'il n'entre que très difficilement en réaction. Schlagdenhaussen (1) note qu'il ne se produit aucune réaction même à 160°. Pour Calmels (2),

¹ Loc. cut

^(*) Loc. cit.

il faut chauffer > jours pour operer une transformation appréciable un éthylearhylamine,

Le Tableau et le graphique ci contre (fig. 7) montrent dans quelles conditions j'ai operé et indiquent les résultats obtenus.

				Carbsla	mine (G)	Sitrile		
	CHI-I	Tempé- rature.	Durée de l'expe rience	Ironyeë.	pour soo de Zn Cy'.	trouvé	pour roc de Za Gy ¹ .	N. C.
3,03	8"	100	16	g O	£ €)	e O	K C	9
3,10	Ja	120	30	0	0	0	0	
3.8	o	140	31+	0	O	19	0	2
3,12	10	150	2	0	4)	0-	O	
3,02	J3	31	4	0	()	0-	0	
4,00	n	শ	8	+ 800,0	0.37	t	U	6
3,05	n	pl	16	0,0157	e, ji	0	0	4
3,08	р	160		0,0110	0,35	0,0082	0.46	ad
3,13	n	on on	á	0,0160	0,51	0,0165	0.72	14
3,00	PI	16	8	0.0137	0.45	0,0220	0,71	19
3,10	89	79	16	n	O	0,02/17	0.79	q

Le rendement théorique étant de 94s pour 100s de cyanure de zinc, on voit que ce composé ne réagit presque pas sur l'iodure d'éthyle, même à la température élevée et pendant un temps prolongé.

Le contenu des tubes chauflés à 150° présente une coloration joune orangé qui va en s'accentuant au fur et à mesure que la temperature et la durée de l'expérience augmentent; comme dans les cas précèdents, ce fait tient à ce qu'une partie de la carbylamine rendue libre par dissociation de la combinaison zincique s'unit à l'indure d'etbyle. Il y a toujours une forte pression de gaz dans les tubes, ce qui indique une réaction secondaire.

L'examen du graphique montre que, comme dans le cas du cyanure d'argent, la carbylamine prend naissance avant le nitrile, que la quantité de ce dernier s'accron

d'une façon continue, tandis que, dans certaines conditions, la quantité de carbylamme diminue jusqu'a devenir multe.

IV CYNNERS DE CADMIUM.

C'est un corps peu soluble dans l'eau, qu'on obtient en précipitant une solution saturée de sulfate de cadmium par une solution très concentrée de cyanure de potassium pur; il se dépose en même temps du sulfate de potassium qu'on enlève par lavage; on obtient ainsi un corps blanc, cristallin, anhydre, qui répond exactement à la composition Cd Cy² (¹). L'ai fait réagir sur ce corps l'iodure d'éthyle dans les conditions suivantes :

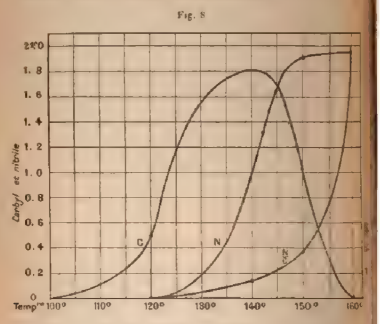
			Carbyl	amme	Net	Nitrile		
Mut	néres.		Durée de	_	DOUR 100	-	Janu osa	
Eş.	C'H'1	Tempé- rature.	l'expe rience,	trouvée.	Gd G t ³	trousé.	de Co Cy	<u>}</u>
10	7,5	80"	4 h	u u	O. R.	O.	0	ч
08	h	100	J)	0 0101	0.47	0	0	in Eb
01	N A	1/10	19	0,0192	1,82	0,0550	1,36	o,= j
20	Эl	Din	2	0,0393	1.29	0.0797	1797	1. 10
05	#b	M D	í ×	0,0}f0 0.0330	14,00	0,0770	E-92	1,76 2,17
DI	и	11	₽ 6	0	0	0,0440	1,09	£
02	Đ	160	í	0	O	0.0780	1,91	aU

Le rendement théorique étant de 338,53 pour 1008 de cyanure de cadmium, on voit que la réaction ne s'effectue qu'entre de faibles quantités de matière; il faut, toutefois, noter qu'une petite quantité de carbylamine passe à l'état de composé iodé.

Si l'on examine le contenu du tube, on voit qu'à 140°, température à laquelle on obtient le rendement maximum, il est réparti en trois couches comme dans le cas du cya-

¹⁾ Joannis, Ann. de Chim. et de Phys., 5º serie, t. XXVI, p. 201.

nure d'argent : une couche supérieure formée d'iodore d'éthyle coloré en janne, une couche solide blanche enstalline et une couche brune. A l'ouverture du tube, or perçoit une forte odeur de carbylamine.



Quant à la marche générale de la réaction, le graphique fait voir qu'elle est analogue a celle que nous avons observée avec les cyanures précédents : formation de carbylamine, puis formation de nitrile dont la quantité croit avec la température, tandis que celle de la carbylamine diminue pour devenir nulle à 160°.

V. - GYANGRE DR NICKEL.

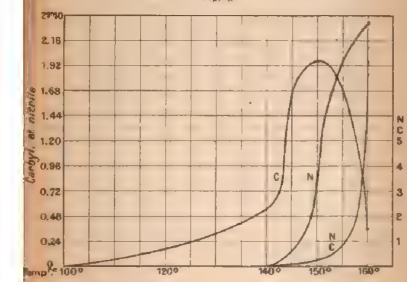
On obtient ce composé en précipitant une solution d'un sel de nickel par une solution de cyanure de potassium: c'est un précipité vert pomme de formule

4 Ni Cyz. 3 H2O,

qui perd son cau à 200° et se présente alors sous la forme d'un corps amorphe brun. Il m'a donné, avec l'iodure, les résultats suivants :

		Carby	lamine	20				
			Duree	-		-	-	
3 01	entrolly.		de		pour 156		langa son	
1	-	Tempé-	l'expe-		de		de	1
	CHI.	rature.	rience.	trouvec.	NICA.	tronye	Ni Gyl.	Ū.
3,	8,1	80	1 L	0		IF U	8	49
Þi	11	100	2	Ω	4)	0	υ	+
Si	el	1.70	NJ	11,0033	O, =8	11	-0	ы
16	P	140	2	0,6165	n.of	0	Ö	4
Pi	8.	150	2	0.0247	0.81	0	0	Ea
Res .	у	9	4	o.ohoi	1 - 96	0.0275	o, Ng	1.1
TYE	ρ	à	8	0,0687	9,38	o,obo'i	1.00	0.87
Ec.	D	ı)	16	0,0110	1,46	0,0560	7.49	1 70
10.3	93	160	2	0,0270	0.77	O.	n	(e
10	11:	29	4	0.0110	0.35	o.olika	2,25	6.31
708	×	D D	8	0	0	0,0032	1,11	7.
9:	D.	ρ,	16	0	0	0,0550	1.87	44

Fig. q.



Le rendement théorique étant de 49°, 54 pour 100° de cyanure de nickel, on voit que l'indure d'éthyle ne résen que difficilement sur ce cyanure.

Comme dans les expériences précédentes, on remarque que, à partir de 100°, l'iodure d'ethyle se colore en jame et que cette coloration augmente avec la température.

Le graphique ci-contre (fig. g) permet de suivre la marche de la réaction et conduit aux mêmes conclusions que nous avions déjà formulées à propos des cyanures précédents.

VI CYNURE DE CLIVRE.

Il existe plusieurs cyanures de cuivre : un cyanure cuvreux, un cyanure cuivrique et des cyanures cuivrosuenivriques. Le cyanure enivreux est stable; le cyanure curvique, au contraire, se decompose rapidement en degageant du cyanogène (1). Mes expériences ont porte sur le eyanure cuivreux. J'ai préparé ce composé par l'action de l'acide evanhydrique sur le chlore cuivreux en solation chlorhydrique. Etant donnée l'extrême facilité avec laquelle s'altère cette solution au contact de l'air, il y a lieu de prendre certaines précautions pour obtenir le evanure pur. La sotution incolore de chlorure cuivreux obtenue par réduction du chlorare cuivreux par le cuivre est décantée par pression de gaz carbonique et reçue dans un matras plein de gaz carbonique; on l'additionne d'une solution concentice d'acide eyanhydrique en refroidissant fortement; à chaque addition, il se forme un precipite cailleboté qui disparait d'abord par agitation, puis persiste; on ajoute de l'acide cyanhydrique jusqu'a preciptation intégrale. Un exces d'eau précipite complétement le cyanure enivreux qui est lavé par décantation et sêche à 120°; on obtient ainsi un corps d'aspect tout à fait ans-

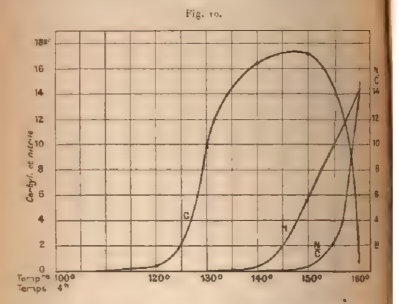
^() Pagensteener V

logue à celui du cyanure d'argent et qui répond exactement à la formule Cu²Cy². L'ai fait agir l'iodore d'éthyle sur ce cyanure dans les conditions souvantes :

		Down	Carby	daniene	Nu			
St.	VI FPA.		Durec		Distil toat		podt (fee	
1		Tempé-			de		de	1
博,	. C-H-L	rature.	rience	trouvec.	CurCyr	trouve	Gu Cy .	Ğ'
	ų.		h	R	q.	æ	ic .	
4	,	Ko	24	D	(1)	0	6.9	-0 '
	þ1	11	4	0	- 0	4)	11	Q
1	31	10	В	11	D	41	0	O
	10	æ	# 6	5800,0	0,16	O.	0	0
-0	10	100		- 11	ri .	O	0	0
>5	37	10	4	0	11	4F	0	0
-1	44	68	8	0,0137	11.27	n	0	α
311	91	1/8	# G	0.0220	0.14	er	O	ti.
97	ju .	120	2	0	0	n	0	11
2	,	14	i	0.0135	14,26	0	-11	43
30	91	a	8	en,ophi	0.32	O	Ð	0
3	o	25	16	er, crasics	0.15	0,0110	11,21	0.76
24		136	í	ս, յց՝ո	9,86	0,0030	0,06	er coufe
	P	140	4	0,8210	(6,17	0,0085	0.15	O OOs
165	N/	150	72	0.7205	11.23	o , zligá	5,37	03-3-
B	27	H _i	4	0,8774	(7, 47	0,2805	5,51	6, 11
	Þe	24	*	0.8 (80	1h ga	0, 1680	6.14	63,
b	ъ	а	16	0,8030	16.06	0,3300	6,60	0, 1
3	R	160	λ	0.0715	1,42	0,7100	11,21	TO IN
5	D	0	1	0,0495	80,0	0.7370	14,70	11 88
18	No.	3	8	0,0330	0,61	0.7493	14,01	33 83
60	23	10	16	0110,0	0,41	0,7480	14.68	tig, iz

Le rendement théorique était de 308, 7 pour 1008 de cyanure de cuivre; ce cyanure est donc celui qui, après le cyanure d'argent, présente le plus d'aptitude a réagir sur l'iodure d'éthyle.

Dans les conditions ou l'on a obtenu le rendement maximum (178,27 de carbylamine pour 1008 de cyanure), le tube contenait une matière cristalline jaune brun, sur montée d'un peu d'iodure d'éthyle coloré en jaune et de belles aguilles jaunes tapissant la paroi de la partie superieure du tube. A l'ouverture du tube, ou ne percesal aucune odeur de carbylamine, ce qui prouve que la combinaison de carbylamine et de cyanure cuivreux est plus stable que la combinaison argentique correspondante. Toutefois, à partir de 120°, la coloration du contenu des tubes indique la formation du composé iodé qui resulte de l'action de la carbylamine sur l'iodure d'ethyle; on en conclut que la combinaison cuivreuse se dissocie pour



donner de la carbylamine libre, à une température inféneure à celle qui détermine l'isomérisation. Le cyanute cuivieux se comporte donc d'une façon tout à fait analogue au cyanure d'argent, qu'il ne saurait toutefois remplacer dans la préparation des carbylamines, à cause de sa moindre aptitude à réagir.

Le graphique ci-contre (fig. 8) représente la marche du phenomène. Il faut conclure de vette etude que le

examire cuivreux reagissant sur l'iodore d'éthyle donne naissance uniquement a de la carbylamine qui se combine au cyanure. Cette combinaison se dissocie sous l'influence de la chaleur en donnant naissance d'abord a de la carbylamine pure, puis a un melange de carbylamine et de nitrile dans lequel la proportion de nitrile augmente, tandis que celle de carbylamine diminue.

VII. - CEANURE DE MERCURE.

Le cyanure mercurique est un sel blanc, cristallise en prismes anhydres qu'on peut se procurer à l'état de pureté dans le commerce. Schlagdenhauffen (1), en chauffant le evanure de mercure avec de l'iodure d'éthyle en présence de l'alcool à 120°, a obtenu le cyannre d'éthyle. Calmels (2), en opérant avec de l'iodure de méthyle à 110", aurait obtenu la méthylcarbylamine. J'ai fait l'étude de cette réaction dans les conditions suivantes :

			Carbyl	amune	Nit	Nitrile		
			Durée	-		-	-	
Hate	eres.		de		pour ton		pour roo	
-		Tempe-			de		de	V
Cy .	€2H2F	, rature,	menore.	trouvée.	Hg Cy ³	Ironive	HgCvr.	C
1	;		h	E	E	8	E	
30	,	8o	2	0	63	0	P)	A
80	10	4	í	0	a	U	71	- >
01	10	9	Ą	D .	0	U	p.	э
gfi	93	10	16	0	10	0	N	
12	35	100	2	0	70	0	A)	
05	29	0	i	0	a	O	1>	*
	ור		8	()	13	4)	ll4	
1.1	D	0	16	0	۵	0	Br .	-
00	10)	120	2	42	1)	0	10	
0	n)	10	4	0	10	ம மாந்	0,55	
01	D	9	8	0	76	0,0440	0.87	R
0:1	33-	9	10	0	13	0,0550	1,09	

[,] loc. cit.

^{(&#}x27;) Loc. cit.

				Lart	y la nine	Nitrate				
			Duree	_	- 1	-				
Mari	seens .		de		pont 100 pont					
	-	Tempé-	Pexpe		de		de			
Hgty2	C. Hal'	rature	rience	temaree	. Ifg Cy'.	trouvé.	Hg Cy'.			
4	¥	· u	la la	4	2					
7,012	ti.	130	i	41	5)4	0.1760	1,51			
	24	140	4	E)	0	0,2472	2,89			
5,08	þ.	150	2	-0	w	0,1100	2,16			
5,05	A	0	4	0	44	0,1465	2,10			
1,17	н	9	ধ	0 *	34	0,1100	2,15			
1,97	4	18	16	A	31	2.	9			

Le rendement theorique étant de 455,6 pour 1005 de cyanure de mercure, il semble donc que, au contraire des cyanures d'argent et de curvre, celui de mercure ne réagisse que fort peu avec l'ioduce d'éthyle; en réalité, la remarque suivante montre qu'il n'en est pas ainsi.

Dans aucune de ces expériences, je n'ai pu constater la formation de carbylamine, je n'en ai même jamais observe l'odeur soit à l'ouverture du tube, soit après distillation en présence de cyanure de potassium ; il faut douc admettir. sort qu'il ne s'en forme pas, soit que, ainsi que je l'ar observé avec le cyanure de potassium, la carbylamine formée, ne donnant pas avec le cyanure mercurique de combinaison stable, s'unisse à l'iodure d'éthyle. En fait, dès la température de 100°, si l'on prolonge l'expérience entre 8 et 16 heures, on constate une coloration jaune de l'iodure d'éthyle et cette coloration ne fait qu'augmenter avec la température; à 120° les tubes renferment trois couches superposées : une couche d'iodure d'éthyle, une couche solide blanc jaunâtre, une couche brun foncé. Aux températures plus élevées, il n'y a plus que deux couches; de l'iodure d'ethyle brun et une matière sirupeuse noire. Cette matière est un mélange d'iodure mercurique et d'une substance goudronneuse soluble dans l'eau, qui présente tous les caractères de ce composé d'iodure d'éthyle et de carbylamine précédemment décrit. Il est donc démontre

par là que le cyanure de mercure se comporte, au point de vue de la réaction avec l'iodure d'éthyle, comme les sels correspondants des métaux voisins, cuivre et argent; il en diffère en ce qu'il ne donne pas de combinaison stable avec l'éthylearbylamine qui prend naissance. Rappelons que sa solubilité dans l'eau est un autre caractère qui le sépare des cyanures des métaux lourds.

Si l'on chauffe un mélange de 25⁸ de cyanure mercurique et 33⁸ de sulfovinate de potassium bien sec, le mélange fond et dégage du cyanogène sans qu'il distille tout d'abord aucune quantité de liquide; vers 150° on recueille seulement une très faible quantité d'un liquide qui possède des propriétés entièrement irritantes, rappelant celles des éthers isocyaniques; il ne se forme ni carbylamine, ni nitrile.

VIII. -- GYANURE DOUBLE D'ARGENT ET DE POTASSIUM.

On prépare ce sel en ajontant à une solution de nitrate d'argent une solution de cyanure de potassium, jusqu'à redissolution du précipité de cyanure d'argent qui se forme d'abord; par cristallisation, on obtient un corps blanc anhydre qui répond à la formule AgCy, KCy. L'iodure d'éthyle agit sur ce corps de la façon suivante:

		Durée	Carby	lamine		Nitrile	
Ma	tières.		de			_	
-		Tempé-	l'expé-		pour 100		pour roo
6.	C2 H21.	rature.	rience.	trouvée.	de cyanure.	trouvé.	de cyanure.
03	5	80	h 2	R R	ir O	0 *	6
01	p	i)	4	0	o	0	O
òó	D)	20	8	0	-O	0	O
86	25	3)	16	O	U	Q	Ω
97	D	100	Æ	0	0	0	0
ģG	D .	>>	4	0	o	O	o
jo.	b	30	8	(II	0	0	D
86	39	y	16	0	0	0	0
	Ann. de	Chem. et de	Phys., 80	serie, t. XI	V. (Juillet 19	u8)	25

Mai	icres.		Durce	Carby	ylamino	Nitrale	
cyan.	CFHFE.	Tempe-	l'expe-	trouvée	pour 160 de cyanure.	trouvé.	pour 10 de cyant
5,08	F R	υ 12:0	2	O	# O	O E	8
5,07	р	21	4	0	o	0	0
5,0	tu .	ų	8	0	0	0110,0	0.290
5,0	ø	13	16	n	n	0,0220	0.516
4,91	b	150	9.	0	O O	0	0
5,01	jn .	10	1	0	0	0,0055	O, MIG
5,02	33		8	0	0	0,0275	0.51
0,01	9	ži)	16	0	0	0,0880	1,756

Le rendement théorique étant de 55%, 2 pour 1006 de cyanure, on voit quelle faible tendance à réagir possède ce sel. De plus, dans aucune de ces expériences on n'a pu déceler la formation de carbylamine, dont on ne perçoit même pas l'odeur, soit à l'ouverture des tubes, soit après distillation de leur contenu en présence de cyanure de potassium et d'eau. Il faut d'ailleurs noter ici, comme précédemment, la formation à partir de 120° de la combinaison iodo-azotée déjà signalée.

Ce composé ne possède pas l'aptitude à réagir que présentent les sels d'argent, il se comporte bien plutôt comme un sel de potassium; on considère d'ailleurs aujourd'hui ce corps comme le sel de potassium de l'acide argentoryanhydrique AgCy²H(¹). Dans ces conditions, l'iodure d'éthyle devrait donner naissance à un éther de cet acide : l'argentocyanure d'éthyle; mais ce corps serait précisement le cyanure double d'argent et de carbylamine qu'on obtient à partir du cyanure d'argent et dont nous avons étudié la dissociation; nous avons vu que, au-dessus de 120°, ce composé donne naissance à un mélange de nitrile et de carbylamine, cette dernière en faible quantité et apte à s'unir à l'iodure d'éthyle. Il faut donc conclure

^{(&#}x27;) EULER, Ber., t. XXXVI, 1903, p. 1854.

que le cyaoure double d'argent et de potassium réagit sur l'iodure d'éthyle comme s'il constituait un argentocyanure de potassium, dont l'ether ne se forme qu'à une température où il n'est plus stable et se décompose complètement en nitrile et carbylamine.

C'est ce que montre l'action des sulfovinates sur le cyanure double de potassium et d'argent. Si, en effet, on chauffe dans un petit ballon en agitant un mélange équimoléculaire de ce sel et de sulfovinate de potassium sec, on voit la masse fondre en un liquide épais et jaunâtre qui dégage une odeur intense de carbylamine, sans qu'il distille aucun liquide si l'on opère à température aussi basse que possible. Par refroidissement on obtient une masse à texture cristalline qui, epuisée par l'eau, laisse comme résidu la combinaison carbylamino-argentique. Il faut donc admettre que c'est bien comme sel de potassium que réagit le cyanure double d'argent et de potassium, en présence des agents d'alcoylation, et que le produit de cette réaction doit être considéré comme un argentocyanure d'éthyle décomposable par le cyanure de potassium:

 $AgNCCNK + SO^*KC^2H^2 = SO^*K^2 + AgNCCNC^2H^2$, $AgNCCNC^2H^2 + KNC = AzNCCNK + C^2H^2NC$.

On voit que, dans cette réaction, on obtient de la carbylamine sans que le cyanure d'argent entre en réaction et intervienne autrement que pour fixer la carbylamine formée et que, de plus, on régénère le compose d'où l'on part. Aussi me suis-je demandé si cette réaction ne pourrait pas être appliquée à la préparation des carbylamines; mais des quelques essais que j'ai effectués il résulte que les rendements obtenus sont plus faibles qu'en partant du cyanure d'argent; en revanche, la carbylamine est très pure.

IX. - FERROCYANURE DE POTASSIUM.

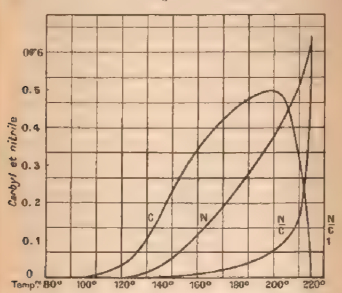
Ce sel cristallise avec 3^{mol} d'eau qu'il perd à too". Je l'ai fait réagir sur l'iodure d'éthyle dans les conditions suivantes; comme l'étude des cyanures simples a montré que l'action du temps sur la réaction se ramène à celle de la température, une température plus élevée produisant le même effet qu'une durée de réaction plus considérable, je me suis borné, pour ce qui concerne les cyanures complexes, à faire l'étude d'une seule variable, la température, en donnant à toutes les expériences la durée uniforme de 4 heures.

				Carby	lamine	Nit	rite	
Mati	ères.		Durée	Transport of		-	_	
-		M*4	des		pourton		Pour 100	
terro-	Callan.	Tempé- rature	expe- riences.	trouvée.	du cyan.	trouvé.	du	70
-	G-11 1.	Tarme	ricatios.	TELLUTAGE.	1 4 (11)	Croure.	cyan	201
\$ 0.00 5.00	, =	6	, li	10 })r	10 1	E	,
5,05	10	80	4	10	0	{o }	0	D
5.02	1			10 1		10 1		1
5.04	1 "	001	3)	10	0	lo i	0	
5,02	, n	130	a)	10,0025 (n n/	10 1	0	0
5,02	("	1.50	3)	(0,002)	0,04	in f	0	0
5,01	?	140	2)	0,0082 /	0,17	10,0015 1	0.01	0.2
5,04	1	140	47	10,0095	0,17	10,0010 1	tritiq	O.L.
1,03	<i>f</i> 15	160	3)	0,0165 (0,34	1 0,0070 (0,11	D.
5,02		2500	~	(0,0170)		1 0,0070 (0111	1
5,06	ŧ p	180	1)	10,0232 (0,47	0.0121 /	0,24	-
5,07	1	100	*	10,0505 1	M 1 1 /	1 > 1	0,24	01
5,02	* 12	200	1)	10,0241	61 343	0,0185 (0,37	0.
5,03	,	200		10,0256	7,70	1 10 1	4437	-1
5,03	1 0	220	33	10 1	o	10,0416 (0,63	
5,01		4,460		10		1 44	,,())	

Le rendement théorique étant de 598,7 pour 1008 de ferrocyanure de potassium, on voit que ce sel ne réagit que fort peu sur l'iodure d'éthyle.

Quant à la réaction, elle est identique, dans son allure générale, à celles que j'ai étudiées en partant des cyanures simples. À l'ouverture des tubes on ne sentait, dans le cas présent, aucune odeur d'isonitrile; cette odeur était, au contraire, extrêmement vive après la distillation du contenu du tube en présence de cyanure de potassium et de potasse. D'où il faut conclure que la carbylamine était tout d'abord contenue dans une combinaison non dissociable à la température ordinaire et d'où la distillation a eu pour effet de la dégager. Cette combinaison était d'ailleurs dissociable sous l'action de la chaleur, car, d'une part, de la carbylamine libre s'est unie à l'iodure d'éthyle et, d'autre part, une certaine quantité de nitrile





a pris naissance à partir de 150°. Le graphique ci-contre (fig. 11) est d'ailleurs tout à fait analogue aux précédents.

Quelle est, dans le cas présent, la combinaison dissociable qui prend naissance? C'est, sans aucun doute, du ferrocyanure d'éthyle. Buff (1), en faisant passer a froid un courant d'acide chlorhydrique dans une solution d'acide ferrocyanhydrique dans l'alcool absolu, aveit obtenu un corps cristallisé qui, desséché sur de la chaux vive, répondait à la formule d'un ferrocyanure d'éthyle. M. Freund (2) a montré que le corps ainsi obtenu n'a nullement cette constitution; mais il a réussi à préparer le ferrocyanure d'éthyle en faisant réagir l'iodure d'éthyle sur le ferrocyanure d'argent. Il obtint ainsi un corps cristallisé qui se détruit vers 212° avec dégagement d'isonitrife; on voit que, d'après les expériences qui viennent d'être rapportées, c'est bien entre 200° et 212° qu'on observe la destruction de la combinaison formee. Nous allons voir, en faisant l'étude des ferrocyanures de plomb et d'argent, que la réaction est analogue et peut s'expliquer de la même façon.

X. - FERROCYANURE DE PLOMB.

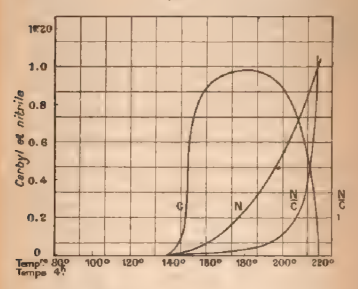
Ce corps s'obtient en précipitant une solution d'acétate de plomb en grand excès par le ferrocyanure de potassium, lavant à chaud par décantation aussi longtemps que le liquide se colore en jaune, essorant a la trompe, lavant à l'alcool et séchant à 100"; c'est une poudre blanche anhydre. M. Freund remarque que, à l'inverse du sel d'argent, il ne semble pas attaqué par l'iodure d'éthyle; en fait, il réagit très peu, comme le montrent les chiffres suivants:

⁽¹⁾ Ann. Chem., t. ACI, p. 253.

⁽²⁾ Ber., t XXI, p. 93t.

				Carby	amine	Niti	rile	
2	ières.		Durés	_	-			
	-	Tempe-	des expé-		post 100		de pour rou	N
E M	CHIT.		riences.	trouvée.	eyan.	trouve.	Chan	Ĉ'
5	6	8o	i i	0 F	n E	R O	, E	e
eI.	a	100	0	0	0	0	0	v
9	23	120		0	0	0	0	
8	29	140	U	n	0	0	O	0
OL.	3)	260	13	0,0550	0,91	0.0030	0.05	0,05
	39	₽80	19	0,0580	0,96	0,0138	0,23	0,25
g	.by	200	1)	a,uhlia	0,93	0,3056	0,51	n,55
5	D	220	10	0	0	0,741	1,14	90

Fig. 12.



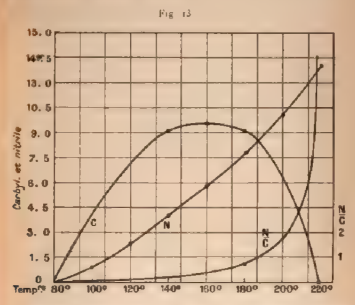
XI. - FERROCIANURE D'ARGENT.

On prépare le ferrocyanure d'argent en précipitant une solution de nitrate d'argent par du ferrocyanure de potassium; on obtient un précipité blanc tout à fait analogue au cyanure d'argent; il bleuit au contact de l'air, lentement à froid, rapidement à chaud et se décompose a 100°, s'il est humide, en dégageant de l'acide cyanhydrique; pour le sécher rapidement il suffit de le laver à l'alcool, puis à l'éther et de l'abandonner dans le vide sur l'acide sulfurique; ainsi préparé il se présente sous forme d'un corps blanc jaunâtre qui répond à la formule Cy*FeAg*H²O. C'est à l'aide de ce sel que Freund a préparé le ferrocyanure d'éthyle. J'ai obtenu les résultats suivants:

				Carbyl	amine	Nit	rile	
Mati	Ares.		Durée		400000		2000	1
Ferro-		Tempe-	expé-		pour 100		pour 100	4
cyan.	C2 H3T.	rature.	riences.	trouvée.	cyan.	trouvé.	cyan.	6
5,15	5	80	ta 4	10,0165 /	0,325	\ o \ \ \	G E	
5,01 5,09	u	100	3+	0,0220	4,265	{ 0,0605 } 0,0180 }	1,165	o,
5,10 5,12	7 36	120	29	0,3375	7,230	0,1400	2,685	u _e \$
5,01 5,02	50	140	Þ	0,4850 }	9,115	10,2135 (4.265	ng
5,01 5,00	4 34	160	Þ	0,4731	9,670	10,3025 (6,045	0.0
5,05 5,03	, B	180	Þ	0,4055 (9,225	0,4150 /	8,185	0,
5,00 5,02	1 18	200	٨	0,3130 }	6,285	0,5100	10,210	i _d i
4,48 5,02	. 9	220	10	\ o \ \	0	0,6800	13,865	4

On voit que le ferrocyanure d'argent réagit heaucoup mieux que les sels de potassium et de plomb (rendement théorique 288,8 pour 100° de ferrocyanure).

Le contenu des tubes, qui ne présente aucune odeur d'isonitrile, est constitué par un mélange de ferrocyanure d'éthyle en belles aiguilles blanches soyeuses, d'iodure d'argent et de ferrocyanure d'argent en excès qui le colore en bleu; l'iodure d'éthyle se colore en brun au fur et à mesure que la température s'élève. Le graphique cicontre montre que la marche de la réaction est tout à lait analogue à celle que présentent les autres ferrocyanures et en général tous les cyanures.



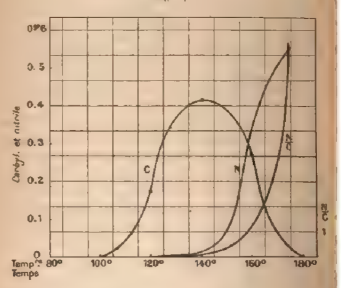
On peut résumer comme il suit les résultats obtenus avec les ferrocyanures : les ferrocyanures métalliques en réagissant sur l'iodure d'éthyle donnent naissance à du ferrocyanure d'éthyle; ce composé se dissocie sous l'influence de la chaleur en un mélange de nitrile et de carbylamine dans lequel la proportion de nitrile augmente avec la température; le ferrocyanure d'éthyle est complètement détruit à 220°.

XII. - FERRICIANURE DE POTASSIUM.

Ce sel cristallise anhydre; il suffit de le laisser quelques heures à 100° pour l'obtenir complètement privé d'eau. Il donne avec l'indure d'éthyle les résultats suivants :

				Carby	lamne	Nit	rile
Mati	ères		Durée	_			-
-	_		des		pour 100		pour res
Ferri		Tempé-	expé		de		de
суан.	C: H:1.	rature.	riences.	trouvée.	eyan.	trouve.	CASE
	E	0	, îh	E	g	ε	E .
6,12	10	80	1	0	0	0	9
6,01	30	1)	ø	0	0	0	*
6,06	•	100	76	0	ø	O.	29
6,03)0	2)	'n	U	0	U	
6.0	3 11	120	۵	4 0,0110 j	0,185	10 }	0
6,11	"	120	N,	10,0120	0,107	(0 \	
6,07	5 0	150	n	10.0275	0, (2)	3 0.0027 /	0,0465
6,01	1	r lo	"	10,0234	4, 121	10,0030 (0,040
6,03	?	160		1 0,0165 /		10,02207	. 700
5,98	N	100	n	10,0170	0,275	10,02351	0.370
6,0	10	180	29	0	O	0.0335	0,55

Fig. 14.



Cette réaction est, on le voit, tout à fait analogue ave celle que nous avons observée avec les ferrocyanures.

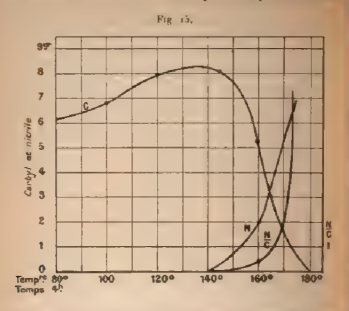
XIII. - FERRICIANURE D'ARGENT.

On obtient ce sel en traitant une solution de nitrate d'argent par le ferricyanure de potassium; c'est un précipité orangé qui, séché à 100", devient vert en perdant de l'acide cyanhydrique; pour l'obtenir anhydre je l'essorais à la trompe et, après lavage à l'alcool et à l'éther, je l'abandonnais dans le vide sur l'acide sulturique; on obtient ainsi une poudre brune qui correspond exactement à la formule Cy12 Fe2 Ag6. En le faisant réagir sur l'iodure d'éthyle j'ai obtenu les résultats suivants:

				Carby	lamine	Net	trile	
から	C ² H ² L	Tempé- rature,	Durée des expé- riences.	trouvée.	pour 100 de cyan.	trouvé.	pour mo de cyan	<u>x</u>
5	{ 15 ^E	80	1 h) 0,3107 / / 0,3116 (6,220 8	} 0	g O	р
12	1 0	100	»	0,3;37	6,81	0	0	16
3	*	120	30	0,4006	7,97	0	0	36
9 9 E	8 0	140	1}) 0, 4000 }	8,04	0	0	O
13	("	160	80	0,2700	5,36	0,1017	2,015	0,37
*I	(n	180	и	10 1	G	0,3440	6,92	a¢.

On voit que les ferricyanures se comportent vis-à-vis de l'iodure d'éthyle exactement comme les ferrocyanures.

Ils donnent naissance à une combinaison de carbylamine qui est décomposée par distillation en présence de cyanure de potassium avec mise en liberté de la carbylamine. Cette combinaison, qui est sans doute un ferricyanure d'éthyle, ne se dissocie pas à la température ordinaire, car on ne perçoit aucune odeur d'isonitrile à l'ouverture des tubes; mais elle se dissocie à température plus élevée en donnant naissance à de la carbylamine qui se combine



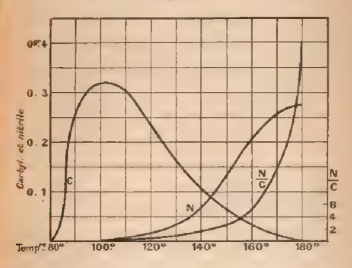
à l'iodure d'éthyle et à du nitrile dont la proportion croit avec la température (fig. 15).

XIV. - COBALTICYANURE DE POTASSIUM.

Ce sel se prépare en ajoutant une solution de cyanure de potassium à une solution de nitrate de cobalt; il se fait un précipité de cyanure cobalteux qu'on redissout dans un excès de cyanure de potassium; on laisse la solution s'oxyder à l'air, puis on concentre. On purifie le sel en le reprenant par l'acide acétique et le précipitant par l'alcool. On l'obtient ainsi sous la forme d'une matière cristalline anhydre, légèrement jaunâtre, qui répond à la formule Cy 12 Go² K⁶. L'action de l'iodure d'éthyle sur ce corps m'a donné les résultats suivants:

				Carbyl	lamme	80	trile	
1440	CHI.	Tempe-	Durce des expé- tiences	trouvée.	pour too de cyan.	trouvé.	pour 100 de	N C
Ş	10 8	80	4	O Ir	0	ir O	r o	
_1	۵	100	·	0,0165	0,32	0	U	0
	D	1780	Ħ	0.0125	0,44	0,0010	0,03	0,11
4	п	e (n	u	0,0000	11,0	u,0035	0.07	0,63
5	л	160	Ď	0,0020	0,05	0,0110	0,22	5,50
3	n	180		0	0	0,0135	0,26	00

Fig. 16.



On voit que le cobalticyanure de potassium ne réagit que très faiblement sur l'iodure d'éthyle. La réaction est d'ailleurs identique dans son allure générale à toutes celles que nous avons étudiées jusqu'ici : formation d'une combinaison de carbylamine décomposable par le cyanure de potassium et dissociable par la chaleur en donnant paissance à une proportion croissante de nitrile.

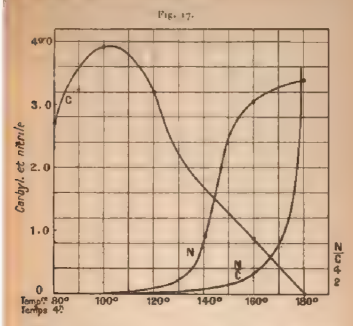
XV. - CORALTICYANURE D'ARGENT.

On obtient ce sel en précipitant une solution de nitrate d'argent par une solution de cobalticyanure de potassium, c'est un corps blanc aubydre, d'aspect analogue au cyanure d'argent. Traité par l'iodure d'éthyle, il m'a donné les chiffres suivants:

Mata	ercs.		Durée	Carbyl	amine	Nit	rile	
Gobal-	_	Tempé- rature.	des expé- riences,	trouvée.	pour too de cyan.	trouvé.	pour 100 de cyan.	1
5,03 / i,03 i	ó*	80	4	0,1347 }	2,66	} o" {	o _E	
5,01 1,01	3JI	100	31	0,1980 }	3,93	10 1	o	0
5,0% (5,06	0	130	10	0,1620	3,21	(0,0055 ((0,0055 (0,108	13
5,0 s	. "	140	30	0,0893	1,73	10,0480 (0,970	0
5,08	1 10	160	n	0.0440 /	0,89	0,1545	3,055	3
1,02		180	n	0 {	0	10,1700	3,395	

Le cobalticyanure d'argert réagit plus facilement que le sel de potassium, mais, cette différence mise à part, on voit que les deux réactions sont de tout point comparables. Il faut donc conclure que les cobalticyanures, en réagissant sur l'iodure d'éthyle, donnent naissance à une combinaison de carbylamine, vraisemblablement un co-balticyanure d'ethyle, qui est stable à la température ordinaire (absence d'odeur à l'ouverture des tubes), mais qui se dissocie sous l'influence de la température en donnant un mélange de carbylamine qui s'unit à l'iodure d'éthyle et de nitrile dont la proportion augmente rapidement avec la température. Cette combinaison est décomposée par

sun la tattoménie des némives du cranogene. 399 fistillation en présence de cyanure de potassium et d'eau vec mise en liberté de carbylamine.



Action des indures alcooliques sur le cyanure d'argent.

J'ai étudié l'action sur le cyanure d'argent des iodures de méthyle, éthyle, propyle, isobutyle, isoamyle, hexyle, benzyle.

L'iodure d'hexyle a été obtenu par l'action de l'iode sur la manuite en solution aqueuse en présence du phosphore blanc; c'est l'iodure secondaire

$$CH^{\pm} + (CH^{\pm})^{3} + CH^{\mp} + CH^{3} + (1).$$

J'ai chaussé en tubes scellés pendant 4 heures un mélange formé de poids égaux (5°) de cyanure d'argent et

⁽¹⁾ HECHT. Liebig's Annalen, t. CCIX, p. 311 Recemment Basetti (Bull. Soc. chim., t. XXVIII, 1905, p. 1911) a montré que ce corps renferme une certaine quantite d'iodo-3-hexane.

	CIP.		Callett.	<u>;</u>	C 47.E.	===	Calle I.		Us Birt.	#	3	CHAIL	C+ II+ CH11.	¥.
Temperatores	1	1	Hil	1	Ï	1	11	1	T	1	1	11	1	-
	Carbyt	Vitti.p	Carbyl .	Mens	Larbyl	Netrila	Carley	Minis	(gdag)	Visarite.	Carbys	tarbyl Yatta (arbyl Mirtle tarbyl Nurile tarbyl Mirtle (arby) Mirtle, Carbyl Mirtle, tarbyl Mirtle, tarbyl Mirtle	(arb)	Notice
			1							1	1			1
Rendement hearign 10,3	56 F	SE ()	20,00	* 5	8, ca	* c	go eg	× 0	#8.°°	No.	"X"	* c	9.5	₩ 0
0 011 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	13,110		20.591	٥	14,350	Ď	010,01	0	31. JIN	0	=	\$	31,298	Ď
196468	158,03	0	37.410	0	33.770 0		845.73	0	25.402	Ö	0	0,101	0,101 17,313 0,031	0,031
1200	9.5.9	0	2.M62	c		0	4,030	\$ 060.0 955.5 521.0 050.4	4,536	0,390	c	0, 5, 1	0	1.824
3 (1)	1./gj. n	Ξ	o, ogo	Fo. 2213	0,080 0,220 0,338 0,351	4,331	0	6,154	0	g. ako	c	1.500	c	4.931
100% 0.010 0,578 0	0.010	0,578		o Non		20,684 15		26,990	0	30,020	0	10,112	0	in,ui
			_				_							Ī

d'iodure alcoolique (ce dernier étant ainsi en excès dans tous les cas) aux températures de 80°, 100°, 120°, 140° et 160°. Les chiffres obteaus par le dosage des nitriles et des carbylamines sont réunis dans le Tableau ci-contre; chacun d'eux représente la moyenne de deux dosages et est rapporté à 100° de cyanure d'argent.

On voit que la quantité de nitrile formée dépend de la température de la réaction et de la nature de l'iodure alcoolique; pour une même température elle est d'autant plus élevée que l'iodure est plus chargé en carbone.

Je n'ai pu obtenir avec l'iodure d'hexyle aucune quantité appréciable de carbylamine, mais seulement de petites quantités de nitriles. Il faut d'ailleurs remarquer que l'iode est fixé sur un carbone secondaire.

Quant à la benzylearbylamine, elle s'isomérise avec une grande facilité; la simple ébullition à la pression normale l'isomérise rapidement.

Remarques sur l'alcoylation des cyanures métalliques. - Examinons d'abord le cas des cyanures simples. Si l'on passe en revue la série des graphiques qui représentent la marche de leurs réactions d'alcoylation en fonction de la température, on remarque que la plupart de ces graphiques ont la même forme; ils montrent que, lorsqu'on chauffe un mélange de cyanure métallique et d'iodure d'éthyle, il se forme une carbylamine qui s'unit au cyanure pour former une combinaison qu'on peut décomposer ensuite par le cyanure de potassium, avec mise en liberté de la carbylamine; c'est la quantité de carbylamine que représente, dans les graphiques, en fonction de la température, la courbe C. Cette courbe montre que la quantité de carbylamine ainsi formée diminue à partir d'une certaine température jusqu'à s'annuler; mais, dans l'intervalle, une quantité croissante de nitrile N prend naissance; de sorte que, dans tous les cas, le rapport

tend vers l'infini. Nous avons remarqué, de plus, qu'ant certaine quantité de carbylamine est mise en liberte au cours de la reaction et se combine a l'indure d'éthra pour former un composé qui n'est plus apte à la régénerer.

Deux evanures, formés par dus métaux que pourtant rien ne rapproche, la potassium et le mercure, semblent faire exception à cette règle, mais cette exception est pluapparente que réelle. En effet, dues les deux cas, par suite de l'instabilité de la combinaison du avanure et de la carbylamine, cette dernière reste libre et on la retrouve a l'état de dérivé jodé provenant de sa combinaison avel'iodure d'éthyle, lorsque la température de la réaction n'est pas assez élevée pour qu'elle s'isomérise. De plus, pour ce qui concerne le cyanure, de potassium, l'action des sulfoymates met bien en évidence la formation de carhylamines, et l'on remarquera que le graphique qui representerait la marche de cette réaction scrait, en somme. calqué sur la partie droite de tous les autres graphiques et, en particulier, sur celui qui se rapporte au evanure d'argent. Il est donc très vraisemblable que si l'on pouvait remplacer, dans le cyanure de potassium, le metal par un radical alcoolique à une température inférieure à 100', ce cyanure se comporterait identiquement comme les autres.

On peut donc dire que, d'une façon génerale, les cyanures donnent à basse température uniquement de la carbylamine, à une certaine température, plus élevée que la précédente, uniquement du nitrele et, aux températures intermédiaires, un mélange en proportions variables des deux isomères.

Que les cyanures donnent unissance à bassé température a des carbylamines, ce fait ne me paraît pouvoir s'expliquer qu'en admettant, avec Nef, qu'ils répondent, à cette température au moins, à la formule isocyanique M — N — C. Quant à la formation de nitrile à temperature plus élevee, on peut émettre à cet égard plusieurs hypothèses.

On bien la constitution des cyanures métalliques est modifiée par une élévation de température, un nombre de plus en plus grand de leurs molécules prenant la formule cyanique MAN; ce qui revient, en somme, à considérer les cyanures comme formant un mélange allélotrope dont l'état d'équilibre est fonction de la température.

Ou hien la constitution des cyanures est fixe, mais ils réagissent suivant des modes différents aux différentes températures.

On hien, enfin, la carbylamine qui preud naissance à basse température s'isomérise à température plus élevies.

Examinons ces trois hypothèses, le ne pen-e pas qu'on puisse considerer les cyanures comme un mélange allélotrope des deux isomères MAC et MCN, ces deux formes étant susceptibles de se transformer l'une dans l'autre par oscillation du métal entre le carbone et l'azote, et l'état d'équilibre entre ces deux formes étant fonction de la température. D'une part, en effet, les travaux de Knorr ont moutré qu'on doit toujours attribuer une structure lixe aux substances solides. D'autre part, si la fonction isoniteile se transforme aisément en fonction nitrile sous l'action de la chaleur, c'est que cette dermère est plus stable, et elle persiste lorsque la température s'abaisse; or, il n'en est pas ainsi pour ce qui concerne les cyangres : du cyanure d'argent chauffé à 120°, puis ramoné à la température ordinaire, a gardé toutes ses propriétés primitives, tant physiques que chimiques; il est donc vraisemblable que, sous l'influence de la chalenr, il nia jamais pris la forme evanique qui est très stable et qu'il garderait apres retour à la temperature normale.

Plus satisfaisante est la douxième hypothèse, qui con siste à supposer, avec Net, que les eyannes, possedant en réalité la forme isocyanique, peuvent reagn de doux façons différentes, soit par substitution, soit par addition suivie de décomposition d'une combinaison instable, comme le montrent les équations suivantes:

(1)
$$MNC + RI = MI + RNC$$

(*)
$$MNC + RI = M - \frac{1}{N} = C R = MI + RCN.$$

Cette hypothèse, imaginée par Nef pour expliquer la formation simultanée de nitrile et de carbylamine dans l'alcoylation du cyanure de potassium, s'appliquerant également aux faits que j'ai observés; il suffirait de supposer qu'à température élevée c'est la réaction (2) qui se produit uniquement, tandis que, à basse température, les deux modes de réagir s'observent simultanément. Mais il n'y a là qu'une simple hypothèse, car en fait ou n'a jamais isolé de dérivés de la forme M — N — C R, et il est bien

difficile de s'expliquer d'autre part pourquoi, dans deconditions identiques de température, deux molécules voisines pourraient réagir simultanément de deux façons différentes. Enfin, cette hypothèse s'adapte mal aux phénomènes observés dans l'alcoylation des cyanures par les sulfovinates.

Tout nous porte, au contraire, à admettre la troisième hypothèse que nous avons formulée: la carhylamine, formée à basse température, s'isomérise sous l'influence de la chaleur. Nous avons, en effet, constaté ce fait sur l'éthylcarbylamine; en l'étudiant de plus près, nous avons vu que l'isomérisation est précédée de polymérisation et que c'est le polymère en se détruisant qui donne naissance au nitrile. Nous avons vu également que les combinaisons formées par l'éthylcarbylamine et les cyanures se dissocient sous l'influence de la chaleur en donnant naissance à du nitrile. Il y a d'ailleurs analogie frappante entre ces deux phénomènes, et il semble que les carbylamines

ne puissent s'isomériser qu'après être entrées en combinaison, soit avec elles-mêmes, soit avec une autre substance, la dissociation de cette combinaison donnant naissance à une certaine quantité de nitrile correspondante. C'est ainsi que, pour ce qui concerne le cyanure d'argent, nous avons montré que la combinaison carbylaminoargentique se dissocie à partir de 120° en donnant une certaine quantité de nitrile; ce phénomène doit évidemment se produire au cours de la réaction à haute température de l'iodure d'éthyle sur le cyanure d'argent.

D'autres faits, antérieurement constatés, viennent d'ailleurs appuyer cette manière de voir. Hofmann avait montré que les carbylamines cycliques se combinent facilement au soufre. Partant de ce fait, Weith (¹) prépara le phénylsénévol en faisant réagir le soufre sur la carbylamine qui se dégage d'un mélange de chloroforme, d'aniline et de potasse alcoolique; cet auteur essaya ensuite de revenir à la carbylamine en faisant agir le cuivre sur le sénévol obtenu; dans ces conditions, il se forme bien du sulfure de cuivre en même temps qu'il se dégage une forte odeur de carbylamine, mais le résultat de la réaction est presque exclusivement du benzonitrile; il y a donc eu transformation de la carbylamine naissante en nitrile:

$$C^a \, H^a - N = C = S + G u^a = G u^a S + C^a \, H^a + N = C,$$

$$C^a \, H^a - N = G = C^a \, H^a - C = N.$$

C'est par une réaction du même ordre que la diphénylthiourée donne du nitrile :

$$CS { \begin{array}{c} NH \cdot C^{6} \, H^{6} \\ NH \cdot C^{6} \, H^{6} \\ \end{array}} + Cu^{2} { \begin{array}{c} = Cu^{2} \, S \\ + C^{6} \, H^{6} \, CN \\ \end{array}} + C^{6} \, H^{6} \, NH^{3}.$$

On sait, enfin, que les carbylamines agissent sur les

⁽¹⁾ Ber., t. XXI, 1873.

acides organiques en les désliydratant et fixant resol d'eau.

$$C^{\alpha}H^{\alpha} + N = C + H^{\alpha}O - C^{\alpha}H^{\beta} + N + C = 0$$
,

H H

Or, on peut déshydrater la formanilide ainsi formae en la chauffant avec de la pondre de zinc, muis on obtent non pas-la carbylamine primitive, mais le nitrile correspondant.

Il paraîtidone y avoir là un fait très général : les carbylamines se combinent avec une extrême facilité, soit avec elles mêmes, soit avec d'autres molécules, et les combinations ainsi formées, lorsqu'elles sont décomposables, ne régénèrent qu'un mélange de nitrile et de carbylamine dans lequel la proportion de nitrile est d'autant plus élevée que la réaction de dissociation s'est offectuee a plus haute température.

Pour ce qui concerne les evanues alcalins, dont l'alcoylation donne toujours au grand excès de nitrile, on
me peut admettre que la carbylamine qui prend naissance
soit mise en liberté, puis s'isomérise; en effet, la température à laquelle la réaction s'effectue est, en général, inferieure à celle (120") à laquelle commence l'isomérisation,
et l'on sait de plus que les carbylamines libres se combinent aux iodures alcooliques. On est conduit ainsi a
admettre que les cyanures présentent en réalité des molécules doubles MNC = CNM, leurs carbones bivalentayant une tendance plus ou moins grande à s'unic. Le fait
est certain pour quelques-uns, tels que Cu²Cy²; probable
pour d'autres, tels que le cyanure d'argent (Berthelot).
Dès lors, la réaction générale d'alcoylation est la survante:

MNC = CNM + RI = MI + MNC = CNR.

ce dernier composé se dissociant à des températures variables avec la nature du métal M pour donner un mélange de nitrile et de carbylamine. On n'obtient de carbylamine que dans le cas où cette combinaism est stable à la température à laquelle s'offectue la réaction (cas du cyanure d'argent); si, au contraire, elle est dissociable, on obtient one quantité de nitrile d'autant plus grande que la dissociation s'effectue à plus basse température (cas du cyanure de potassium).

Cette hypothèse s'applique au cas des cyanures de forme MNC. CNM', tels que le cyanure double d'argent et de potassium. AgNC = CNK. Ge composé se comporte comme un sel de potassium; il ne réagit sur l'iodure d'éthyle qu'à une température à haquelle la combinaisou AgNC = CNC2H2 n'est pas stable et donne du untrile; mais, sous l'action des sulfovinates, il réagit à basse température et donne naissance à la combinaison argentique d'où l'on peut séparer la carbylamine.

Les ferrocyanures, ferricyanures et cobalticyanures donnent nuissance à un mélange de nitrile et de carbélamine, à proportion croissante de nitrile; c'est que les éthers des acides ferrocyanhydriques, ferricyanhydriques, cobalticyanhydriques sont instables et se dissocient sons l'influence de la chaleur en carbylamine et nitrile. On peut tirer de ce fait une conséquence intéressante concernant la structure de ces éthers. On doit admettre, comme nous l'avons fuit pour les evanuresset pour la même vasson, que les groupements C — Az s'y présentant sous forme isocyanique, c'est-re-dire avan undure du métal à l'azote. On sait que, pour les ferrocyanures, un a proposé la situature de constitution. M. Friedel a proposé la structure suivante:

On a considéré également ce corps comme dérivant de l'acide tricyamhydrique et répondant au schéma suivant :

On ne s'explique pas comment cette dernière formule permettrait la formation de carbylamine par alcoylation; une telle formule ne saurait donner, en ellet, par substitution d'un radical alcoolique au potassium, qu'un corps à fonction ratrile qui, on le sait, ne se transforme en aucun cas en fonction isonitrile; tandis que nous avons vu combien la transformation inverse est aisée. Il y a là un argument en faveur de la formule de M. Friedel.

CHAPITRE IV.

Thermochimie des carbylamines.

Pour étudier au point de vue thermochimique la formation des carbylamines, j'ai dû déterminer les chaleurs de combustion et de formation de quelques-uns des argentocyanures alcooliques que j'ai préparés.

Cette détermination a présenté quelques difficultés tenant à la nature de ces composés, qui possèdent une notable tension de dissociation à la température ordinaire avec tendance à se séparer en cyanure métallique et carbylamine et n'ont, par suite, de composition fixe qu'en présence d'un excès de carbylamine. D'autre part, ces composés dont quelques-uns renferment plus de la moitié de leur poids de métal brûlent très incomplètement dans

la bombe calorimétrique; il était dès lors indiqué d'employer les carbylamines correspondantes comme substances auxiliaires pour déterminer la combustion complête.

Cette manière d'opérer rendait indispensable la connaissance des chaleurs de combustion des carbylamines : or nous n'avons jusqu'ici que deux données à cet égard concernant la méthyl- et l'éthylcarbylamine. M. Lemoult (1) indique comme chaleur de combustion moléculaire pour la méthylcarbylamine 318^{Cal}, 7 et pour l'éthylcarbylamine 470^{Cal}, 2, les chaleurs de formation de ces deux corps étant respectivement — 26^{Cal}, 7 et — 23^{Cal}, 8. J'ai fait à nouveau ces déterminations et suis arrivé, comme on le verra, à des chillres très peu différents des précédents.

J'ai de plus étendu ces déterminations à un certain nombre d'autres carbylamines. J'indiquerai les résultats que j'ai obtenus, d'abord avec les carbylamines, puis avec les argentocyanures alcooliques.

I. — CHALKURS DE COMBUSTION ET DE FORMATION DES CARRILAMINES.

Je ne me suis pas servi d'ampoules de verre pour peser ces corps et les introduire dans la bombe, parce que j'ai observé que ce procédé permet rarement une combustion complète du liquide, une quantité notable de noir de fumée restant le plus souvent dans la partie effilée et au contact de la capsule de platine de la bombe. J'ai fait usage du procédé indiqué par Berthelot et qui consiste à pesér les liquides volatils dans un vase recouvert par un sac de collodion; seulement, j'ai remplacé la capsule de platine par un petit vase de verre cylindrique à parois extrêmement minces, que je recouvrais par un disque de

⁽¹⁾ Comptes rendus, t. CXLIII, p. 900.

rollodion séché a 100" dont les bords replies adhérment à la puroi du verre, le tout constituait une petite celiule hermetiquement close. Connaissant le poids de ce enuvercle de folmi-coton, je tenais compte de la chaleur produtte par su combustion à raison de 2-82 cal par gramme (Sacreau et Vieille). Au moment de l'introduire dans la bombe, je perforois le convercle d'un coup d'aigentle, de facon a éviter sa rujture par la pression de l'oxygène Il fant, de plus, éviter avec soin tout contact entre le fulmecoton et les carbylammes qui le goullent et le dessolvent rapidement. Enfin, avant observé d'une facon enustante la formation de noir de fumée entre le tond de la cellule et la capsule de platme de la hombe, j'obvisis à cet inconvénient en introduisant dans cette capsule une petite quantité d'eau qui s'oppose à l'entrée des vapeurs combustibles dans cet espace rétréer, et dont il est facile de tenir compte dans le calcul. Cette technique m'a donne des résultats très satisfaisants et s'applique à la combustion des composés argentiques et cupriques dont la combustion au contact de la nacelle de platine altère immediatement cette dernière par alhage du métal au platine.

J'ai déterminé les chalcurs de combustion et de formation des méthyl-, éthyl-, propyl-, butyl-, amyl-, allal-, bonzylearbylamine. J'ai obtanu les résultats auivants a pression constante:

Méthylearbylamine CH^{*}NC. Point d'ebullition = 59°, 5.

	1.	2.	.16
Pords de substance	of, 8513	18, 2111	64, 697
Gellule de verre	25, 0320	24, 139.1	25,002
Coton-pondre	o*, o325	05,0238	05,0434
Lau ajoutée	1-5 cm	1.2cm.	1 irm
Δ/ apparente	*, 260	30, 190	1", K60
Correction.,,	01.020	e)", 050	12 12 15
M corrigee	2°, 780	3°, 230	1 .885

Movennes des trois expériences :

Chalcur de combustion moléculaire... 320^{t.a.}, Chalcur de formation moleculaire... - 28^{t.a.}

2. - Éthylcarbylamine C'H'NC.

Point d'ébullition = 78°,1.

	1.	2.
Poids de la substance	σ^{g} , 6802	05,8521
Cellule de vonre	af. 1156	≥F, 3396
Coton-poudre	06,0284	08,0131
Eau ajoutée	1.2cm,	1.2cm3
A, apparente	1", 840	d", 510
Correction	$n^{i}, \alpha 25$	67,077
Az corrigée	11,865	24, 134
Σ_{μ}	2962,4	2962, j
Chaleur dégagée brute	35240 , 876	7565°°, 969
Combustion du fer	1441,520	144,520
Combustion du coton-poudre	79%, 008	120 10,7 19
Formation de NO ³ H	2001, 1 (0	Geat, 320
Chalcur de combustion	5426 rat, 207	7124781,390
Soit pour 18	8749****,11	870000,98
Soit pour tmat	481 ^{€a} 5, 2	(79 ^{tal} , o

Moyennes des résultats :

Chalcur de combustion moléculaire.... (80^{tol}, 1 Chalcur de formation moleculaire.... - 25^{tol} 7

3. Propylearbylamine $CH^2 - CH^2 - CH^2 - N = C$.

J'ai préparé cette carbylamine, non encore obtenue, a l'aide de l'iodure de propyle normal bouillant à 10.4°-105'. Cet nodure réagit très rapidement au bain-marie sur le cyanure d'argent: la réaction est terminée en 1 heure et demie. La combinaison argentique reste sirupeuse, et retient beaucoup d'iodure alcoolique; il faut, pour l'en débarrasser, la broyer à plusieurs reprises au mortier avec de l'éther; elle se prend alors en une masse solide qui, débarrassée de l'éther en excès, est décomposée par KCy en présence de l'eau. Séchée sur la baryte, cette carbylamine bout à 99°, 5. Elle a donné à l'analyse les résultats suivants:

Carbone et hydrogène.

		t.	11.
Substance		8	8
		0,2082	0,2021
H*O		0,1889	0,1840
CO2		0,5304	0,5149
d'où, en centièmes :			
Ť			Calcule
	J.	п.	pour 100.
Н	10,03	10,11	10,11
C	69,45	69,37	69,56
	Azote		
Substance			o4, 63±5
N			05, 1283
d'où, en centièmes :			
		Trouvé.	Calculé.
N		. 20,31	20,28

La combustion de cette substance dans la bombe m'a fourni les résultats suivants :

	1.	2.
Poids de la substance	of, 6628	06,7109
Gellule de verre	28, 1321	28,0021
Coton-poudre	o", o316	o*,0283
Eau ajoutée	15cm ¹	1-2cm t
Az apparente	20,080	20, 220
Correction	n°, 030	0", 035
∆₂ corrigée	2 ⁿ , 1 to	20,255
Σ <u>μ</u>	2962, 1	2962, 1
Chaleur dégagée brute	6250 ^{cal} , 664	6680(4), 212
Combustion du fer	14'a1, 520	174,520
Combustion du coton-poudre	87 ^{ca1} , 911	78cd, 730
Formation de NO ³ H	7°nl,816	$6^{\mathrm{rat}}, 915$
Chaleur de combustion	61 (o ^{ca)} , 417	6580101,047
Soit pour 18	926 (^{cal} , 35	g255 ^{cal} ,g3
Soit pour rmed	639 ^{thi} , 2	638 ^{Cal} , 6

Moyennes des résultats :

Chalcur de combustion moléculaire.... 638^{Cal}, q Chalcur de formation moléculaire.... - 20^{Cal}, 2

4. — Isobutylearbylamine
$$\frac{CH^3}{CH^3}$$
 CH^3 — CH — N = C .

J'ai préparé cette carbylamine à l'aide de l'iodure d'isobutyle bouillant à 121°. Cet iodure réagit facilement au bain-marie sur le cyanure d'argent; la réaction est terminée au bout de 3 heures. La combinaison argentique reste visqueuse; il est indispensable de la broyer longtemps et à plusieurs reprises avec de l'éther pour la débarrasser complètement de l'excès d'iodure alcoolique qu'elle retient énergiquement; elle se concrète alors, et, par distillation avec la solution aqueuse de KCy, elle donne l'isobutylearbylamine qui, séchée sur la baryte, bout à t10°-111° et reste indéfiniment incolore. L'analyse a donné les chiffres suivants:

Carbone et hydrogene.

Carbone et hy	drogene.		
	1	И.	
Substance	E POST	IP.	,
H*O	0,1805 0,1769	0,122	
CO2	0,4763	0,120	
017-111,11111111111111111111111111111111	0,4,01	0,323	,
d'où, en centièmes :			
		Calcu	
1.	II.	pour i	
11 10,88	+ +2 1	10,8	
G 71,96	71,89	72,2	R
.12066			
		-4 5 . 2	
Substance		04, 513	
\$\$		or, non.	
d'où, en centièmes :			
	Trouvé.		
N	16,79	16,80	j.
	1.		2.
Poids de la substance			al, 9344
Cellule de verre,		3qo	25,0130
Coton poudre	0,0	181	05,0302
Ean ajoutoe		DI 2	1.5001
Δ _t apparente		30	3".020
Correction			0",051
Δ, corngée	2',5	45	35,005
Ση	2962	2. 1	m6≥.7
Chaleur degagée brute		, in	quina ()
Combustion du fer		,520	E(41, 5:0
Combustion du catan mandre		.171	8(18,010
Formation de VO3H		314	6 4, 180
Chalcur de combustion	74414	.30	8945 ". 41
Soil pour F			9573" 11
Soit pour re			791°×.6
Moyennes des résultats :			
Chaleur de combustion mole	Sculaire		95°m
Chaleur de formation moléce	olaire		[jl nl

Elle a été obtenue par Hofmann (*). Je l'ai préparée par l'action de l'iodure d'isoamyle houillant à 146° sur le evanure d'argent, Complètement exempte d'iodure alcoolique, elle bout à 139°-140°. Le dosage d'azote m'a donné les résultats suivants :

Les constantes thermochimiques de ce corps sont les suivantes :

	1.	-3
Poids de la substance	o ^z , 6 jun	65,7453
Cettale de verre	2 ⁸ ,002 €	2 ⁶ , 1030
Coton-poudre	of, 0312	04 0223
Eau ajoutee	1 i cm2	08 0223 1 lemi
As apparente	3,110	2', (50
Correction	០។, ០ វុក	04,035
A. corriges	2", 150	20, 185
Sec. (უნო. 1	2962,4
Chaleur degagee houte	636g ^{cal} , 16	736 r ^{al} , 56
Combustion du fer,	ι{ ^{ral} , 12υ	14 1,520
Combustion du coton-poudre	8600,798	tioes, igi
Formation de NO ⁸ H	400,050	6 4,814
Chaleur de combustion	6262° . 88	7277 63
Soit pour 15,	9783(4),75	976 (0.70
Soit pour tent	gág ^{ca} , i	917 . 2

Movennes des résultats :

Chaleur	de	combustio	n moléculaire	948(4), 14
Chaleur	de	formation	moléculaire	- 261.85

6. - Allylearbylamine CH* = CH - CH* - N - C.

Elle a été préparée par Liecke (¹), qui l'obtint mélangée d'iodure d'allyle sous forme d'une huile bouillant de 90° à 106", se colorant en jaune, et qu'il prit pour le cyanure d'allyle; il note pourtant, sans s'expliquer le mécanisme de la réaction, que ce corps donne par hydrolyse, non de l'acide crotonique, mais de l'acide formique. Cette carbylamine exempte d'iodure bout à 98°, reste indéfiniment incolore et a donné à l'analyse les chiffres suivants:

	Carbone	et	hydrogene.
--	---------	----	------------

Substance	0.1031
*	
CO2	

d'où, en centièmes :

	Carcuie
	pour 100.
H	7, (6
G	71,61

Azote.

Substance.	 	 06,5315
A	 	 of, 1108

d'où, en centièmes :

	Trouvé	Calculé.
$N \ldots \ldots \ldots \ldots$	20,85	20,89

Densité à 17° = 0,797.

Les expériences calorimétriques m'ont fourni les résultats suivants :

⁽¹⁾ Liebig's Annalen, L. CXII, 1859, p. 116.

	L.	2.
Poids de la substance	06,7009	15,0045
Cellule de verre	18,9987	28, 230t
Coton-poudre	os, 0324	ອະ, ອຸຊຸ ຳຍົ
Lau ajoutée	1 2 cm,	15cm*
2, apparente	2", 150	34,630
Correction	o", 040	o°, o (5
\$ corrigée	z°, 190	3*. 075
Ση	2962,4	2962,4
Chaleur dégagée brute	6487 ^{cnt} , 656	9209** , 38
Combustion du fer	1 (41, 520	15cal, 520
Combustion du coton-poudre	90 ^{cal} , 136	71 (21, 219
Formation de NOº H	7 ^{cal} , n3n	Gent, 540
Chaleur de combustion	6375 ^{cal} , 97	911-ral, 101
Soit pour 1 ,	909804, 26	9075ent, 25
Soit pour 1 mel	609 ^{fal} , 5	608 ^(a) , r

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire.... 608⁽⁴⁾, 8 Chaleur de formation moléculaire..... – 50⁽⁴⁾, 1

7. — Benzylcarbylamine G'H' — CH2 — N = C.

Obtenue par Schneidwind (1), elle distille, d'après cet auteur, à 220°-221°, puis le thermomètre monte graduellement à 231°, point d'ébullition du nitrile correspondant; elle s'isomérise donc par simple ébullition. J'ai trouvé que, extraite par l'éther, après mise en liberté par le cyanure de potassium et rectifiée dans le vide, elle passe à la pression normale à 198°-200°, mais que l'ébullition ne tarde pas à l'altérer et à la transformer. Elle bout à 105°-106° sous la pression de 75° de mercure, à 93°-94° sous 55° de donne à l'analyse les chiffres suivants:

⁽¹⁾ Ber., t. XXI, p. 1329

Carbone et hydrogene.

	I.	1	II.
Substance,	o,r385	, o, a	800
H2Q	0.0763	1,0	102
CO*	0,4155	0,6	019
d'où, en centièmes :			
	I.	H.	Calcule.
H	6,11	6.09	5.98
G	81,80	81,78	82,00
A	zate.		
Substance		n#,8	160
N			
d'où, en centièmes :			
a bu, on contientes .	Trous	é. Cal	oulé.
N			,96
Densité à	15° = 0,9%	9.	

Les constantes thermochimiques de ce corps sont les

suivantes : J. 11. Poids de la substance..... o*. 6886 04,6549 Cellule de verre..... ef. 1810 15,9994 08,0235 0,0398 45 cm4 15 cm Eau ajoutée..... Δ_{ℓ} apparente............ 2',000 1", 980 Correction 110,030 00,021 2", 120 2",001 2962,4 2962, 1 Chaleur dégagée brute...... 6280 cal, 188 5939 at, 612 Combustion du fer. 1300 , 320 1514 520 du coton-poudre... 110°a1, 723 704 , 941 Formation de NORH..... 600, 260 Scar Sky Chaleur de combustion..... 6148"4 . 78 5849'al, 671 87.7 3. 10 Soit pour the contraction 8911'al, 71 Soit post (" 104513 . ; Ingli' '.

Movennes des résultats :

Chalcue de combustion noléculaire, 1043^{cal} 35 Chalcue de formation moleculaire. 49^{cal} 45

Le Tableau suivant résume les données thermochimiques qui précèdent : j'ai mis en regard les constantes thermiques des nitriles telles que les a déterminées Berthelot :

	Carbylamines.		Nitriles.	
Formules brutes	Chelcur de combustion.	Chaleur de formation.	Chaleur de combustion.	Chaleur de formation.
	cn4	ra.	Lal	fal
CH3 Cy	320.1	-98,0	291,6	4-0,45
C2 H 6 Cy	480,1		446.7	N.7
C*H*Cy	638.9	-20,2	0)	4
Callach	745.0	-13,0	10	16
Callar Cy	948,15	- 2,85	и	ıÞ
C ³ H ³ Cy	608,8	-51.9	zp	*
Colle Chech	1045,35	-49,45	h	11

Ces chiffres montrent que les carbylamines sont des composés fortement endothermiques.

Les carbylamines faisant partie d'une même série sont formées par une absorption de chaleur d'autant moins forte qu'on s'éloigne davantage des premiers termes de la série. C'est à la réunion dans sa molécule d'une fiaison éthylénique et du groupement fonctionnel carbylamine que l'allylearbylamine doit ses propriétés fortement explosives.

On peut se demander si ces données thermiques ne fournissent pas que indication sur la place qu'il convient d'attribuer à l'acide evanhydrique dans l'une ou l'autre de ces deux séries d'isomères. Or, si l'on considère d'abord les chalcurs de combustion, les nombres inscrits dans le Tableau montrent que, dans la série des carbylamines, pour passer du terme en CH³ à ses homologues supérieurs, il laut ajouter aux chalcurs de combustion successivement

160Cal; 158Cal, 8; 156Cal, 1; 153Cal, 15; il semble done que pour obtenir la chaleur de combustion du premier terme. il suffise de retrancher de celle du terme en CH3 un nombre peu différent de 161 calories; cette opération donne 159^{cat}, 1. On trouve de même que le premier terme de la série des nitriles devrait avoir comme chaleur de combustion un nombre voisin de 136^{Cal}. Si, d'autre part, on considère les chaleurs de formation, on voit que, dans la série des carbylamines, pour passer du terme en CH³ à ses homologues supérieurs, il faut ajouter aux chaleurs de formation successivement 3^{Cal}, 4; 4^{Cal}, 4; 6^{Cal}, 2; 10^{Cal}, 15; il semble donc que pour obtenir la chaleur de formation du premier terme il suffise de retrancher de celle du terme en CH³ un nombre voisin de 3^{Cal}; cette opération donne - 31 Cal, On trouve de même que le premier terme de la série des nitriles devrait avoir pour chaleur de formation - 7^{Cal}, 8. Or, M. Berthelot donne pour la chaleur de combustion de H Cy (gaz) 150^{Col}, 3 et pour la chaleur de formation - 30 Gal, 5. On voit que ces constantes présentent un accord frappant avec celles qui caractérisent le premier terme de la série des carbylamines et s'éloignent par contre considérablement de celles attribuables au formionitrile. D'autres considérations, reposant également sur des données thermochimiques, conduisent M. Lemoult (1) à la même couclusion. On peut donc dire que thermochimiquement l'acide evanhydrique est une carbylamine.

> Chaleurs de combustion et de formation des argentocyanures alcooligies.

J'ai indiqué que les combinaisons argentiques

Ag Cy. RNC,

^() Loc. cit.

que forment les carbylamines naissantes avec le cyannre d'argent, peuvent être considérées comme des éthers provenant du remplacement du K par un radical alcoolique dans le cyanure double d'argent et de potassium. Car, d'un côté, ces combinaisons prennent naissance par action des sulfovinates sur ce sel double et, d'autre part, elles se laissent saponifier par la potasse avec régénération du cyanure double. Ce cyanure double étant considéré comme le sel de potassium d'un acide argentocyanhydrique, on peut regarder les combinaisons carbylamino-argentiques comme des argentocyanures alcooliques. Il existe d'ailleurs d'autres combinaisons analogues, en particulier des combinaisons cupriques que, pour les mêmes raisons, on peut considérer comme des cuprocyanures alcooliques.

J'ai préparé et étudié quelques-uns de ces corps ; j'ai, en particulier, déterminé les constantes thermochimiques de quelques argentocyanures.

Argentocyanures alcooliques.

Preparation. — Deux procédés permettent de les obtenir.

- a. Action des sulforinates sur le cyanure double d'argent et de potassium. Il suffit de fondre au bain d'huile à aussi basse température que possible un mélange équimoléculaire des deux sels, de broyer et épuiser par l'eau la masse solide obtenue par refroidissement et enfin faire cristalliser dans l'alcool bouillant.
- b. Combinaison directe des carbylamines et du cyanure d'argent. On met dans un petit ballon le cyanure d'argent qu'on additionne de deux fois son poids d'alcool absolu, on chauffe au bain-marie et ajoute peu à peu la carbylamine diluée de son volume d'alcool jusqu'à dissolution complète du cyanure. La combinaison cristallise le

plus souvent par simple refroidissement. Dans le cas contraire, ou concentre au bain-marie, et le résidu sirupeux, vivement agité avec une baguette de verre, ne tarde paà se prendre en masse; on le délaye dans une petite quantité d'alcool additionnée de carbylamine et on l'essore à la trumpe; puis on lave sur le filtre avec un peu d'éther anhydre additionné de carbylamine et l'on sèche rapidement entre des feuilles de papier à filtre.

Propriérés. — Les argentocyanures alcooliques sont des corps bien cristallisés, incolores, répandant une vive odeur de carbylumine. Ils possèdent, en effet, à la température ordinaire une notable tension de dissociation; les aiguilles brillantes d'argentocyanure d'éthyle abandonnées à l'air libre ne tardent pas à jaunir en perdant leur transparence et leur éclat ; ce phénomène se produit immédiatement si l'on arrose ces cristaux avec de l'éther.

Quand on les chausse, ces corps se dissocient rapidement en dégageant un mélange de nitrile et de carbylamine, ainsi que je l'ai indiqué. Ils présentent pourtant un point de suxion sixe que l'on peut déterminer par tâtonnement en déposant que parcelle cristalline sur une surface métallique préalablement portée à une température voisine du point de fusion.

Les argentocyanures alcooliques sont complètement insolubles dans l'eau et dans la plupart des solvants organiques : l'alcool les dissout par contre assez facilement, surtout à chaud.

On y dose l'argent par simple calcination; mais ce dosage ne doit être effectué que sur des corps récemment préparés; ils répondent alors à la composition

M.Gy. R.Cy.

Les cristaux devenus opaques out une teneur en argent toujours sensiblement plus élevée.

Les alcalis en solution aqueuse à l'ébullition détruisent

ces combinaisons : une notable partie se dissocie en cyanure d'argent et carbylamine ; une partie plus faible est saponifiée avec formation d'alcool.

Les acides forts les détruisent de même rapidement avec mise en liberté de cyanure d'argent.

En présence d'un excès de carbylamine, l'argent n'est pas précipité par H²S : le metal est dissimulé à ce réactif.

Les halogènes décomposent immédiatement les argentocyanures et se lixent sur les divers fragments moléculaires mis en liberté. Avec l'iode on a

$$Ag \rightarrow N = C + C \Rightarrow N + R + P = Ag1 + \gamma NCI + RI$$

La formule de constitution ci-dessus me paraît rendre compte des propriétés de ces composés; on voit qu'elle comporte une livison éthylénique; leur étude thermochimique vient à l'appui de cette hypothèse.

Je vais passer en revue quelques-uns des termes de cette série en insistant sur leurs constantes thermiques.

La détermination de ces constantes donne lieu aux remarques suivantes : étant donnée leur tendance à se dissocier, j'ai dû les brûler dans la bombe en présence d'un excès de la carbylamine correspondante ; j'ai eu recours, à cet effet, aux deux techniques suivantes qui m'ont d'ailleurs conduit, ainsi qu'on le verra, a des résultats con cordants.

Une certaine quantité de carbylamine était introduite dans la cellule de verre préalablement tarée; on tarait d'autre part un tube contenant du cyanure d'argent bien pulvérisé (¹); puis le cyanure d'argent était introduit par petites portions dans la carbylamine, où il se dissout d'abord très rapidement avec un énorme dégagement de chaleur; on mélange avec un petit agitateur taré avec la cellule; la substance devient sirupeuse, puis par refroi-

^(*) Le cyanure d'argent est très difficile à pulveriser, ce qui tient à ce que, bien see, il s'electrise par frottement.

dissement se prend en une masse cristalline formée par l'argentocyanure contenant un excès de carbylamine; le petit agitateur était alors brisé et introduit dans la cellule qui, recouverte de sa pellicule de collodion de poids connu, était à nouveau pesée; on connaissait ainsi le poids de la substance à brûler. Une deuxième pesée du tube à cyanure d'argent permettait de connaître le poids de cyanure employé et par suite le poids d'argentocyanure formé.

Un deuxième mode d'opèrer est le suivant: étant donne un échantillon d'argentocyanure plus ou moins dissocié, on en pèse une certaine quantité qu'on additionne d'un poids connu de carbylamine et qu'on brûle; puis on fait un dosage d'argent dans une autre portion du même échantillon. Cette technique permet de n'opèrer qu'en présence d'un léger excès de carbylamine; it en faut toutefois une quantité suffisante pour assurer la combustion complète du dérivé argentique.

Après la combustion on retrouve l'argent fondu sous forme de gouttelettes brillantes à peu près complètement dépourvues d'oxyde.

1. — Argentocyanure de méthyle.

Ag — N = C = C = N — CH³ = 175. — Point de fusion = 75°-76°.

Ag pour 100, trouvé : 61,70; calculé : 61,71.

	1.	2.
Poids de la substance	ı#,96a3	14, 5678
Poids de Ag Gy	18,3377	08,9302
D'où : composition ; argentocyanure .	(5,7470	14,2148
D'où : composition argentocyanure . de la substance carbylamine	of, 2233	o*, 353o
Cellule de verre	26,0131	26, 1310
Coton-poudre	of, o35o	00,0310
Eau ajoutée	15cm*	1 2cm,
Δ, apparente	20,410	1°,980
Correction	04,040	o°, 030
Az corrigée	2°, 450	20,010
Σg =	2962,4	2962,4

Chaleur dégagée brute	· · · · · 7257 ^{ca}	,880 5954	al, 424
Combustion du fer		,520 11	^{ul} . 520
du coton-poudre	97 ^{col}	, 170 89	al, 024
a de la carbylamine.		,303 2775	101,871
Formation de NO ³ H		, 112 15	^{al} , 020
Chaleur de combustion de l'arg	gento-		
cyanure,			¹¹ , 989
Soit pour 16			
» pour (ma),	440tm	,0 440	-M-8
Moyennes des résultats :			
Chaleur de combustion moléc	ulaire	450	·s1, 4
» de formation molécu	laire	55	al, o
» dégagée par la réactio	on Ag NG + GE	$I^{a}NC$, $+$ 7^{c}	¹¹ , o
2. — Argentoc			
$Ag - N = C = C = N - C^2H^{2}$	=189. Point d	le fusion $= 90$	97"-
Ag pour 100, trouvé :	57, 15; calcul	é : 57,14.	
	1.	2.	3.
ds de la substance	15, 1813	15,1370	15, 1347
ds de Ag Cy	of, 5274	o*, 1409	08,4810
a : composition , argentocyanure.	05,7439	04, 7629	05,6784
e la substance { carbylamine	os, 4374	os, 3741	or, [563
lule de verre	18,8696	26, 0740	15,9470
con-poudre	o# ₁ 0304	04, 0328	o*, 6 (12
a ajoutée	12cm2	15 cm*	Com,
ipparente	20,110	1%,950	2*, 096
Tection	0°, 018	0°,018	o°, a3a
forrigée	2°, 128	1", 968	2ª, 120
***************	2962,4	2962,4	1962,4
leur dégagé brute	6303°a3, 987	5830°°, 003	6280°s1, 288
mbustion du fer	14 ^{cal} , 520	140, 520	14501,520
n du coton-poudre	83 ^{cal} , 573	9100,249	114 618
» de la carbylamine	3826 ^{cal} , 375	3272 eal, 626	3991 201, 712
emation de NO ³ H	15 rat, 300	18 ^{ca1} , 020	12cal, 050
sleur de combustion de l'argento-			
eranua (*	2020M a.co	aga laggs	on these age

8 pour 16..... 3176cal, 79

... 2363°s1, 219 2433°s1, 588 2147°s1, 388 ... 3176°s1, 79 3189°s1, 92 3165°s1, 37 ... 600°s1, 4 602°s1, 9 598°s1, 2

Moyennes des résultats :

Chaleur	de combustion moleculaire	Goo ^{tal} , 5
31	de formation moléculaire	So ^{cal} , 8
r	degagee par la réaction Ag NC - C*H*NC.	- 6 ^(a) ,q

3. - Argentocyanure de propyte.

$$Ag = N + C = C = N + CH^2 + CH^2 + CH^3 = 20^3$$
.

Ag pour 100, trouvé : 53,22; calculé : 53,20.

	1.	2.
Poids de la substance	14,5556	rf, 1358
Poids de Ag Cy	04,6558	04,5368
D'où : composition argentocyanure.	05, 9935	05, 8137
de la substance { carbylamine	u ⁸ , 5641	of. 3226
Cellule de verre	26,3290	15,8706
Coton-pondre	04,0241	8000,00
Lac ajoutee	15cm1	1 2 car
Δ, apparente	s', ota	2.110
Correction,	ក ^ម ុកទ័ព	0*.013
A, corrigée	3°,040	20,134
Σ _μ	2962, {	2962.1
Chaleur dégagée brute	900510, 696	63a1***,76s
Combustion du fer	15(4), 520	1 4 71, 720
e da coton-pondre	67th, 046	16gal, La
» de la carbylamine	5196 ^{cal} , 614	307 4 rat, 88-
Formation de NO3 H	15tal, 813	16 ^{col} , 530
Chalcur de combustion de l'argento-		
сунцате	371100,703	30.50*** 889
Soit pour 18	3735 ^{ral} , 98	37 (6 4, 78
r pour lad	758Cal. \$	760 ^{tol} , 6
·		
Moyennes des résultats :		
Umleur de combustion moléculaire.		750 ^{tal} .5
de formation moléculaire		— §60al, 5
• degagée par la réaction Ag A		6tal, -

4. - Argentocyanure d'isobutyle.

$$Ag + N = C = C = N + CH^{2} + CH^{2} \frac{CH^{3}}{CH^{3}} = 217.$$

Ag pour 100, trouvé : 19,79; calculé : 49,77

	1.	2.
Poids de la substance	14, 1219	18, 2154
Poids de Ag Cy	05,4287	06.6447
D'où : composition , argentocyanure.	04,6912	08,7201
de la substance (carbylamine	o*, 1477	01,3953
Cellule de verre	24, 11596	74,9553
Coton-poultr	of, a558	of, a65 (
Eau ajouter	15em	t 2cm2
Δ, apparente	2", joo	2°, ວັນດ
Correction	0". 035	0",026
\$\Delta_t\$ corrigee	2", 435	2,376
Σ, λ	2962, f	rg6x,;
Chalcar dégagee brute	7213°4,444	7038 ^{cd} , 662
Combustion du fer	1 (^{ral} , 520	14 4,520
a du roton-poudre	145°al 935	(8100,913
» de la carbylamine	4096° , 511	378600, 183
Formation de NO ³ H ,	15'41, 345	1461.831
Chaleur de combustion de l'argento-		
evanure	2931 cal, 833	30 (1 ^{cal} , 185)
Soit, pour 18	[223 rat, 27	4223°21, 28
» pour tant	516 ^{cm} , 1	916 ^{bal} , 5

Moyennes des resultats :

Chaleur	de combustion moléculaire.	916 ^{Cal} , 4
n	de formation moléculaire	40 ⁶⁸¹ , 1
Ú	degagee par la reaction	
AgNGA	- C+H2NC	+ 75,4

5. - Argentocyanure d'isoamyle.

$$Ag + N = G = G = N + CH^{2} + CH^{2} + CH^{2} + CH^{3} = \epsilon 31.$$

Ag pour 100, trouvé : 46,78; calculé : 46.75.

	i.	2.
Poids de la substance	r#.3a5g	ne, 8901
Poids de Ag Cy	05,6467	05, 277
D'où : composition , argentocyanure	14,1149	05, 478
de la substance / carbylamine	07, 2110	06, \$119
Cellule de verre	r#, 9987	15,8941
Caton de verre	of, 0531	05, obi5
Eau ajoutée	1.5cm1	15cm1
As apparente	20,460	3", 150
Correction	ന് , നൂര	O ^H ₁ O2li
Δz corrigée	20,500	20, 176
Σμ	2962,4	2962.4
Chaleur dégagée brute	7406 ^{ml} , 00	6446en, 181
Combustion du fer	14cal, 520	1477,520
du coton-poudre	147(3),724	171"4", 093
o de la carbylamine	2062*1,314	40250,911
Formation de NO3 H	12 _{cal} , 110	1500,118
Chaleur de combustion de l'argento-		
cyanure	5166ml, 332	2210 ^{cd} , i/u
Soit, pour 1st	4633°d, 8g	{63g ^{rs1} , 5r
n hoar t _{mot}	1070 61, 4	1071 ⁽⁵⁰⁾ , 6

Moyennes des résultats :

Chaleur de combustion moléculaire.	- 1	071 Cal, 0
» de formation moléculaire	_	31 f.at , 4
 dégagée par la réaction 		
AgNC + CYC5 HU	-	4 Cat , 45

Le Tableau suivant résume les données thermochimiques précédentes :

	Chalent	Chalcur	de formation							
Argentocyanure de	de combustion moléculaire	moléculaire.	en partant de							
Méthyle	440,4	— 5.5 Gat	Cai ← 7.0							
hthyle		- 50,8	+ 6,9							
Propyle		- 46,5	+ 6,7							
Isobutyle Isobutyle		- 40,1 - 31,4	+ 5,9 + 4,45							

L'examen des chiffres inscrits dans ce Tableau montre que tous ces composés sont fortement endothermiques, mais que leurs tendances explosives diminuent à mesure qu'on s'éloigne du terme en CH³.

Par contre, leur formation à partir du cyanure d'argent et des carbylamines est exothermique, mais d'autant moins qu'on s'élève davantage dans la série. Ce fait explique l'accroissement, dans le même sens, de leur tension de dissociation. Cette dissociation s'accompagne, nous l'avons vu, d'une isomérisation partielle ou totale de la carbylamine. Si d'ailleurs on tient compte de ce fait, que l'isomérisation des carbylamines dégage des quantités de chaleur croissantes à partir des premiers termes de la série, on s'explique aisément que la réaction du cyanure d'argent sur les iodures alcooliques donne, ainsi que nous l'avons constaté, une quantité croissante de nitrile à mesure que l'iodure est plus chargé en carbone.

Cuprocyanures alcooliques.

Je désigne sous ce nom des combinaisons de la forme Cu-N-C . C=N-R, qui différent des argentocyanures précédemment décrits par substitution du cuivre à l'argent. Leur histoire est d'ailleurs calquèe sur celle des combinaisons argentiques.

Le cyanure cuivreux se dissout facilement, avec dégagement de chaleur, dans les carbylamines, en donnant de sulfure.

finalement une masse cristalline qu'on purifie par cristallisation dans l'alcool chaud et lavages à l'éther auhydradditionné de carbylamine, pour éviter la dissociation du composé.

Ce sont des corps bien cristallisés, incolores, dégageant de la carbylamine à la température ordinaire et facilement dissociables à chaud avec mise en liberté d'un mélange de nitrile et de carbylamine.

Ils ne se dissolvent bien que dans l'alcool, surtont à chaud On ne peut y doser le cuivre par simple calcination; on sait, en effet, la stabilité du cyanure cuivreux, qui ne se décompose qu'au rouge vif et fort lentement. J'ai dosé le cuivre en chauffant le composé avec de l'acide sulfurique et chassant l'excès d'acide par calcination; le résidu était repris par l'eau chlorhydrique et le cuivre dosé à l'état

Les propriétés générales de ces corps sont identiques a celles des argentocyanures et je leur attribue la même formule de constitution.

Le cuprocyanure d'éthyle se présente sous forme de gros prismes incolores, bien moins stable que l'argentocyanure correspondant et ne présentant pas de point de fusion fixe. Il a donné à l'analyse les chiffres suivauts :

Cu pour too,	tronvé.	4						la	4	3	2 4	75)
	calculé												

Le cuprocyanure de propyle est en tables rhombiques qui ont donné a l'analyse :

$\mathbb{C}\mathbf{u}$	pour	too,	tronvé.		,	þ			,	,			٠	39.95
	.)		calculé	ı			,				ı	ı		30.87

Le cuprocyanure d'isobutyle se présente sous forme de prismes rhombiques dont la teneur en cuivre est la suivante :

Cu	роиг	100,	trouvé,		,		ı	,		36,70
	IJ		catculi		*			+		36,65

CONCLUSIONS.

On peut résumer comme il suit les faits qui viennent d'être exposés.

Les cyanures métalliques soumis à l'action des agents d'alcovlation donnent tous un mélange de nitrile et de carbylamine. Les quantités respectives de nitrile et de carly lamine dépendent de la nature du cyanure et de la température de la réaction. Pour un même eyanure, on obtient uniquement ou presque uniquement de la carbylamme à basse température et uniquement du nitrile à empérature élevée.

Les carbylamines naissantes tendent à former avec les eyanures des combinaisons doubles dont le type est l'argentocyanure alcoolique Ag NC = CNR. Ces combinai sons, qui présentent une stabilité très variable suivant le métal qu'elles renferment, se scindent facilement, sous l'influence de la chaleur, en evanure et un mélange de nitrile et de corbylamine dans lequel la proportion de nitrile est d'autant plus élevée que la dissociation s'est effectuée à plus haute température. D'ailleurs, les carbylamines libres se polymérisent sous l'action de la chaleur et le polymère se détruit à température plus élevée en donnant un melange de nitrile et de carbylamine.

On peut expliquer ces faits en considérant les cyanures métalliques comme des isocyanures MNC. En fait, soit au point de vue chimique (Nef), soit au point de vue thermochimique, l'acide cyanhydrique doit être regardé comme répondant à la constitution HNC. En présence des agents d'alcoylation, ces isocyanures métalliques donnent nais sance à des carbylamines aptes à se transformer en miriles dans les conditions indiquées dissociation de la combinaison organometallique formee). Les cyanures, nou plus que l'acide cyanhydrique, ne présenteraient donc de phénomènes de tautomérie.

Je ne doute pas que ces délicates questions de structure n'appellent de nouvelles recherches; malheureusement, l'odeur extrêmement pénible et les propriétés éminemment toxiques des composés de cette famille en rendent à la longue le maniement dangereux.

RECHERCHES SUR LES PHENOMENES ÉLECTROCAPHILAIRES BT THERMO-ELECTRICIES DANS LES GAZ:

PAR M. G. REBOUL.

INTRODUCTION.

Les cas où la conductibilité des gaz semble due au bouleversement moléculaire, qui accompagne vraisemblablement toute réaction chimique, sont assez nombreux: oxydation du phosphore, combustions, gaz récemment préparés, formation d'ozone, etc.; malheureusement dans tous ces cas l'action chimique est assez mal definie, et il paraît difficile d'établir la relation, même qualitative, qui existe entre la nature de ces réactions et l'ionisation produite.

Stanton (1) a trouvé qu'une surface de cuivre chauffée décharge un corps électrisé négativement situé près d'elle, mais qu'elle cesse de le faire dès qu'elle est recouverte d'une couche d'oxyde. Si l'on produit dans une atmosphère d'hydrogène la réduction de cette conche d'oxyde, le conducteur sera déchargé s'il est électrisé positivement, mais seulement tant que durera la réduction : ainsi donc, une oxydation serait accompagnée d'une émission de charges positives, une réduction d'una émission de charges négatives.

Je m'étais proposé, sur les conseils de M. Langevin, de voir si les faits signalés par Stanton étaient susceptibles de généralisation. Malheureusement, si l'oxydation intervient dans le phenomène, elle est tout à fait insuffisante pour expliquer l'émission des charges positives : le cuivre chauffé dans le gaz carbonique émet des charges positives en quantité presque aussi considérable que dans l'air,

⁽¹⁾ STANTON, Proceedings Roy. Soc., I. XLVII, 1889. p. .59.

alors qu'il n'y a cependant aucune oxydation; des métaux peu oxydables, comme l'argent, produisent une émission aussi grande que celle du cuivre, etc.

Bref, une action chimique, au sens ordinaire du mot ne peut expliquer l'émission des charges électriques : on a cependant l'impression que cette emission est un phénomène de contact, car l'état de la surface métallique y joue un rôle essentiel ; c'est ce qui m'a amené à rattacher cette émission aux phénomènes thermo-électriques et à la théorie de la conche double.

J'ai donc été naturellement conduit à établir expérimentalement l'existence de cette couche double à la surface de séparation de deux milieux quelconques : c'est pourquoi j'ai essayé d'étendre aux gaz et liquides isolants les phénomènes électrocapillaires découverts par M. Lippmann.

Le premier Chapitre comprend l'étude des phénomènes électrocapillaires au contact du mercure et des isolants rendus conducteurs par les rayons X.

Le deuxième Chapitre a pour objet l'émission des charges produites par les métaux chauffés dans l'air et différents gaz à la pression atmosphérique.

Enfin, dans le troisième Chapitre, j'essaye de montrer comment la théorie électronique des métaux permet de rendre compte des résultats expérimentaux des deux premières Parties.

Ce travail a été fait presque entièrement au Laboratoire des recherches physiques de la Sorbonne.

J'adresse à M. Lippmann l'expression de ma reconnaissance la plus vive : non seulement je lui dois le grand bonheur d'avoir pu commencer mon éducation expérimentale, mais ses précieux conseils ont toujours été pour moi le point de départ des aperçus les plus originaux. Qu'il me soit également permis d'exprimer ma vive gratitude a M. Maneuvrier, directeur adjoint du Laboratoire des recherches, pour l'intérêt avec lequel il a suivi tous mes efforts et la libéralité avec laquelle if a mis à ma disposition les ressources du laboratoire, à M. H. Abraham, qui a bien voulu m'accueillir pendant les vacances scolaires au Laboratoire de l'École Normale, à M. P. Langevin, qui a été l'instigateur de ce travail, et à tous ceux qui, directement ou indirectement, m'en ontfacilité l'exécution.

CHAPITRE 1.

Extension aux gaz des phénomènes électrocapillaires.

I. — Historique.

Dans la Thèse qu'il soutenait en 1875 devant la Faculté des Sciences, M. Lippmann mettait en évidence la relation, jusqu'alors insoupçonnée, qui existe entre la constante capillaire et la différence de potentiel au contact du mercure et d'un électrolyte. Ses expériences sont classiques et universellement connucs.

On sait comment la théorie de la couche double d'Helmholtz interprète très simplement ces expériences : toute variation de la couche double par polarisation est accompagnée d'une variation de la constante capillaire (expérience de l'électromètre); inversement, une variation de la surface est suivie d'une libération de charges électriques (expérience de l'entonnoir).

Dans son Mémoire (*), M. Lippmann se demande si les phénomènes qu'il vient de découvrir s'étendent aux corps isolants liquides ou gazeux.

M. Krouchkoll (2) a montré que les phénomènes existent au contact de l'eau acidulée et de liquides isolants tels que la benzine, l'éther et le sulfure de carbone, rendus légèrement conducteurs par un contact prolongé avec

⁽¹⁾ EIPPMANN, Thèse, 1875, p. (n.

⁽²⁾ Knouchkoll, These, 1889.

l'eau. Il refait les expériences de M. Lippmann en remplaçant le mercure par l'un de ces liquides organiques; il met ainsi en évidence, au contact de ces liquides et de l'eau acidulée, l'existence de phénomènes de polarisation analogues à ceux qui se produisent au contact mercure et eau acidulée.

C'est, semble-t-il, la seule tentative qui ait été faite dans la voie qu'indiquait M. Lippmann, et cependant l'hypothèse de l'existence d'une couche double au contact de deux corps quelconques isolants ou conducteurs s'était imposée aux physiciens.

On connaît depuis longtemps les anomalies de l'électrisation atmosphérique dans le voisinage des chutes d'eau, et l'électrisation produite par l'écrasement de gouttes sur une couche du même liquide a fait l'objet d'un très grand nombre de recherches.

Lenard (1) étudia cette question et découvrit que, quand une goutte d'eau rencontre dans sa chute un plateau de métal, cette cau prend une charge positive et l'air environnant une charge négative : il montra l'importance de l'état de pureté de l'eau et trouva des résultats de signes contraires avec de l'eau salée.

J.-J. Thomson (2) fit de cette question une étude approfondie; if chercha, en mesurant la charge que prend la goutte, l'influence des diverses conditions expérimentales sur le mode d'électrisation développé : de faibles variations dans la nature de l'eau employée (dissolution) se traduisaient par des variations considérables dans les quantités d'électricité émises.

Lord Kelvin (3) a montré que le dégagement d'un gaz à travers une couche d'eau provoque dans le liquide l'ap-

⁽¹⁾ LENARD, Wied. Ann., t. XLVI, 1893, p. 384.

⁽¹⁾ J.-J. Thomson, Philosophical Mag., t. XXXVII, 1894, p 341-359

^(*) LORD KELVIN et MAG LEAN, Proceedings Roy. Soc., t. LVII. 1895, p. 335.

parition de charges positives alors que le gaz se charge négativement. L'addition à l'eau de diverses substances (sulfate de zinc par exemple) fait varier la grandeur et même le signe des charges produites par le barbotage.

Ces diverses expériences mettent donc en évidence ce fait qu'un subit changement de l'aire d'une surface est accompagné de la naissance de charges électriques; d'ailleurs Holmgren (1) reconnut que lorsque l'aire d'une surface d'eau varie rapidement, par exemple quand des ondes s'y propagent, une électrisation se manifeste positive sur l'eau, négative dans l'air.

C'est Lenard qui fit le premier l'hypothèse de l'existence d'une couche double, dont le feuillet positif serait sur l'eau et le feuillet négatif dans l'air; quand une goutte s'écrase, sa surface augmente et la couche double subit une action mécanique violente, qui en sépare les feuillets.

Les expériences de Lenard, J.-J. Thomson, Lord Kelvin ont été le point de départ d'un grand nombre de recherches; mais, quoique ces expériences rappellent l'expérience de l'entonnoir de M. Lappmann, il n'apparaît pas qu'aucun des expérimentateurs ait essayé de les ramener aux phénomènes électrocapillaires et ait tenté de montrer que, si une variation de la surface produit une variation de la couche double, inversement toute variation de la couche double produit un changement de l'aire de la surface.

Cependant l'on sait depuis fort longtemps que la constante capillaire du mercure, au contact d'un gaz ou d'un liquide isolant, est loin d'être une constante et qu'elle présente les mêmes perturbations qu'au contact de l'eau acidulée en circuit ouvert: il doit donc exister dans les deux cas des phénomènes analogues. Il est vrai que l'on

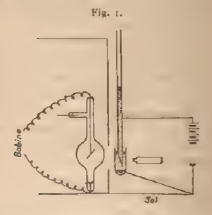
⁽¹⁾ Holmanun, Sur le developpement de l'electricite au contact de l'air et de l'eau (Societe physiographique de Lund, 1894).

ne peut répéter l'expérience de l'électromètre capillaire qu'en fermant le circuit. Or on peut le faire facilement en rendant momentanément l'isolant conducteur par l'action des rayons X.

J'ai donc essayé d'établir l'existence de phénomènes électrocapitlaires dans les cas où le gaz ou le liquide isolant est rendu conducteur par les rayons X: je n'ai eu qu'a répéter les expériences de M. Lippmann en remplaçant l'eau acidulée par l'isolant ionisé par les rayons Rontgen.

II. - Expérience de l'électromètre capialaire.

1. Dispositif. — L'électromètre est formé d'un tube de verre de 1^{em} environ de diamètre. L'onc des extrémites a été effilée, formant une pointe capillaire d'environ de millimètre de diamètre intérieur. On introduit dans le



tube du mercure de façon à avoir une colonne de quelques centimètres de longueur. Un fil de platine, soudé au tube, permet de mettre le mercure du tube à un potentiel connu, au moyen d'une batterie de petits accumulateurs, dont l'un des pôles est au sol.

Un microscope, braqué sur le ménisque inférieur du

nercure, permet de suivre les variations du niveau : une échelle micrométrique, placée dans le champ du microscope, permet en même temps de mesurer ces variations. Une division de la graduation vaut : de multimètre.

La partie supétieure du tube communique avec un manomètre à pression variable, qui permet d'amener le niveau du mercure dans le champ du microscope. La pointe de l'électromètre plonge dans une cuve en verre très mince au fond de laquelle se trouve du mercure relié au sol.

Un tube focus est placé dans une caisse en plomb reliée au sol. Une petite fenêtre, ménagée dans la caisse et fermée par une grille métallique, laisse passer un faisceau de rayons qui tombent sur la cuve. Tout le système étant au sol, l'électromètre se trouve à l'abri des phénomènes d'influence, qui peuvent provenir du fonctionnement de la bobine et du tube focus.

2. Expériences avec des liquides faiblement conducteurs. — Si l'on place dans la cuve de l'alcool ordinaire, lorsqu'on établit une différence de potentiel entre le mercure du tube et celui de la cuve, ou voit le ménisque se déplacer dans le tube capillaire sans qu'il soit nécessaire d'actionner le tube à rayons X.

Si le pôle négatif de la batterie communique avec le mercure de la pointe, on voit le niveau du mercure monter dans le tube, passer par un maximum, puis se mettre à descendre et couler. La constante capillaire a donc augmenté, atteint une valeur maxima, puis s'est mise à décroître.

Si c'est le pôle positif de la batterie qui communique avec le mercure de la pointe, le niveau descend dans le tube et finit par couler.

La vitesse avec laquelle se déplace le niveau du mercure dépend de la différence de potentiel qu'on a établie; le déplacement, très lent avec quelques accumulateurs, devient très rapide avec un grand nombre d'accumulateurs. En effet, plus est intense le champ électrique, plus est grande, dans un même temps, la charge électrique transportée, plus est rapide la variation de la différence de potentiel au contact mercure-alcool et par suite la variation de la constante capillaire.

La même expérience peut être répétée en prenant de l'éther au lieu d'alcool : le niveau monte dans le tube quand le pôle négatif est au tube et passe par un maximum. Il descend quand c'est le pôle positif qui est à la pointe.

Il faut donc admettre, au contact mercure-alcool ou mercure-éther, l'existence d'une couche double de même sens que celle que l'on admet au contact mercure-cau acidulée : le feuillet positif de cette couche est sur le mercure, le feuillet négatif sur l'alcool ou éther; une simple action électrostatique ne peut expliquer les résultats précédents, quel que soit le sens du champ, cette action ne pourrait se manifester que par une attraction.

Si l'on remplace l'alcool par de la benzine non cristallisable, les mêmes phénomènes se produisent, mais beaucoup plus lents et avec des champs beaucoup plus intenses; alors que tout à l'heure l'on avait, avec une différence de potentiel d'une cinquantaine de volts, des déplacements de plusieurs divisions par seconde, dans le cas de la benzine il faut, avec un champ de plus de 500 volts, attendre plusieurs minutes pour avoir des déplacements appréciables.

Par exemple, avec un champ de 450 volts :

	Déplacement	Temps	
	da ménisque de :	ea minutes.	
Pôle positif	58 à 5x	10	
	52 à 45	15	
au tuhe.	45 à 42	6	

Le niveau descend quand le mercure du tube est positif.

	Déplacement	Temps	
	du mênisque de :	en minutes	
Pôle négatif) au tube.	46 à 50	10	
	50 à 51	10	
	54 à 57	80	
	57 8 60	10	
	60 à 62	40	

Le niveau monte quand le mercure du tube est négatif. On voit, en outre, que le déplacement se ralentit à mesure que le niveau du mercure monte; au hout d'un certain temps le niveau se fixe sans qu'on le voie redescendre. Il est vraisemblable que le déplacement est devenu tellement lent que les déperditions électriques vienuent masquer le phénomène et empêchent la mise en évidence du maximum.

Quoi qu'il en soit, la constante capillaire augmente quand la pointe est négative, elle diminue quand elle est positive.

En résumé, les liquides organiques médiocrement conducteurs présentent des phénomènes de polarisation analogues à ceux que donnent les électrolytes. Il est probable que, même avec les meilleurs liquides isolants, on pourrait mettre en évidence des phénomènes analogues, en employant des champs électriques suffisamment intenses, mais alors les phénomènes d'influence viendraient peutêtre masquer le phénomène : il est donc plus simple d'augmenter la conductibilité de ces isolants en les soumettant à l'action des rayons X.

3. Expériences avec des liquides ionisés. — Lorsqu'on met dans la cuve de la benzine cristallisable exempte de thiophène, on ne constate aucun déplacement du niveau, du moins sous un champ de 450 volts. Par exemple, laissé pendant i heure et demie en communication avec le pôle d'une batterie de 220 accumulateurs, le ménisque n'a pas varié.

On peut prévoir que le déplacement, s'il existe quand on ionise le liquide, ne peut être que très leut, étant données la faiblesse des charges mises en jeu et la grande capacité d'un électromètre capillaire. Curie (1) a trouvé que la conductibilité de la benzine ionisée était de 4. 10"14 mho par centimètre cube. Si la distance entre le mercure de la pointe et celui de la cuve est d'environ 100, lorsque le champ est de 500 volts la charge mise en jeu par seconde et par centimètre carré sera d'environ 2. 10-11 coulomb. La capacité de l'électromètre étant de plusieurs microfarads par centimètre carré, la variation de la différence de potentiel au contact du mercure et de la benzine sera de l'ordre de 10-0 volt pour 1 seconde. Si nous admettons que les différences de potentiel appréciables à l'électromètre sont de l'ordre de 10 3 volt, on voit qu'il faudra plus de 10 minutes pour avoir une variation très nette du niveau.

Voici ce qu'a donné l'expérience :

Un champ de 220 accumulateurs étant établi; quand on actionne le tuhe focus on constate un déplacement lent, il est vrai, mais très net du niveau du mercure dans la pointe capillaire. Ce déplacement ne se manifeste pas immédiatement après qu'on a actionné le tube, mais au bout d'un certain temps; de même il subsiste quelque temps après que le faisceau de rayons X a été supprimé.

Sans rayons X.

	Déplacement	Temps
Champ.	de:	en minutes.
+ 140	0	Sa
440	O	30

^() Guare. Comptes rendus, t. CXXXIV, 1902, p. 422.

Asec	ras	Vull3	.17.

	Deplacement	Temps
Charip	(le	en minutes
4 110	50 A 48	29
*	48 à 46	17
36	46 4 41	to
1e	44 a 42	10
н	42 à 10	10
,	Jo à Ja	55
110	32 à 36	30
0	36 à 38	10
b	38 a (3	20
b	43 5 43	15
	43 à 43	· Att
-110	43 à 44	3
n	\$4 5 45	2
71	45 à 48	6
n	18 à 50	á

On voit que, lorsque le mercure du tube est négatif, le niveau monte et qu'il s'abaisse quand il est positif. On remarquera aussi que le déplacement du niveau augmente de rapidité avec le temps; ceci tient à ce que la conductibilité de la benzine ne s'établit pas immédiatement et augmente quand les rayons agissent toujouts. Un moment après avoir supprimé les rayons X on constate encore des déplacements du niveau sous l'influence de champs électriques, par suite de l'ionisation résiduelle du diélectrique liquide.

Interprétées dans l'hypothèse de la couche double, ces expériences amènent à fixer le feuillet positif de cette couche double sur le mercure et le feuillet négatif dans le liquide diélectrique.

4. Expériences dans les gaz ionisés. — Les experiences sont plus délicates et l'observation du phénomène un peu plus difficile, car il se produit à l'air une adhérence du mercure au verre, qui s'oppose au deplacement

du ménisque et empêche parfois l'observation de la variation du niveau; on supprime cette adhérence au moyen de légers chocs sur le pied de l'appareil. On donne d'auleurs plus de mobilité au mercure en le promenant plusieurs fois, au moyen du manomètre, dans la pointe de l'électromètre; il est aussi nécessaire que cette pointe ne soit pas très capillaire, de \(\frac{1}{3} \) à \(\frac{1}{3} \) de millimètre environ.

Si le tube focus ne fonctionne pas, quel que soit le sens du champ entre le mercure du tube et celui de la cuve, on ne constate aucun déplacement du ménisque; mais, si l'on rend le gaz conducteur au moyen d'un faisceau de rayons Röntgen, on aperçoit un déplacement du niveau: il descend quand le mercure de la pointe est positif, il monte quand il est négatif; le phénomène est donc de même sens que dans l'alcool ou la benzine et que dans l'eau acidulée.

		Déplace	ment	Temps
	Champ.	de	;	en secondes.
Sans rayons X	o	52 à	52	130
Avec rayons X	0	วิว â	53	130
Le niveau es	it à peu	près im	mobile	e.
Sans rayons X	- 440	53 à	53	120
Avec rayons X	13	53 â	35	120
Le t	siveau d	lescend.		
Sans rayons X	- 440	35 à	35	120
Avec rayons X	U	35 à	62	130

Le niveau monte.

En renversant alternativement le sens du champ, on voit le niveau monter et descendre successivement.

	Déplacement	Temps
Champ.	de:	en secondes.
-440	6o à 35	120
-440	35 à 60	120
-440	63 a 37	120
-440	31 à 56	120

a vitesse de déplacement dépend essentiellement du nt où se trouve le ménisque dans la pointe capillaire; lon suit, pendant un temps assez long, le déplacement ce ménisque dans la pointe, les résultats qu'on nve sont très variables, ce qui met en évidence la grande nence du point de contact mercure-verre et de l'adhéce qui s'y produit. Ainsi, en maintenant un champ connt de 220 accumulateurs, on obtient les résultats suiits:

Pôle positif à la pointe.

Champ.		niveau end de :	Temps en secondes
-440	10 d	ivisions	54
28		3	47
19	30	у	35
39	3	3	59
26	10	а	52
20	22	20	40
20	3	Я	56
20		2	61
	39	ı)	6-2
	30	b	69
¥		D	74
20-	60	п	71
8	60	v	77
30	'n	35	88
gs.	10	Ú	88
	Л	13	73
ju ju	10	38	102

Pôle negatif à la pointe.

-440	to d	ivisions	Go
* .			
	ĵo	38	25
я	ਧ	a	81
in	7	Đ	77
39	n	IA	81
D.	(c)	39	80
N .	13	ж	76
	10	n	86
3	>	30	76
39	15	32	85

On voit que ces résultats sont loin d'être constants; on constate, en outre, que la vitesse de déplacement va en diminuant de plus en plus; cela tient sans doute à ce que lorsque le niveau descend, à mesure que le tube devient plus étroit l'adhérence mercure-verre devient plus impurtante et, lorsque le niveau monte, à ce que le déplacement ralentit à mesure qu'on approche du maximum. Il arrive même un moment où le niveau se fixe à peu près, mais il ne descend pas comme on pourrait s'y attendre; on ne peut pas mettre en évidence un maximum de la constante capillaire aussi nettement qu'on le fait avec de l'eau acidulée ou avec des liquides faiblement conducteurs.

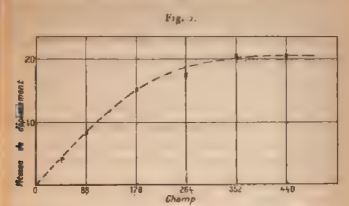
Remarquons, en outre, que les déplacements du niveau sont plus rapides dans ce cas que dans celui de la benzine rendue conductrice par rayons X.

Si l'on veut avoir des résultats à peu près comparables il est nécessaire de faire, par des renversements alternatifs du champ, les mesures toujours dans la même partie du tube capillaire;

	Déplacement	Temps
Champ,	de:	on secondes.
140	io a 3o	78
440	30 ù 50	79
440	50 a 30	77
<u>-4</u> 40	30 à 50	80

Dans ces conditions, les résultats sont suffisamment concordants pour qu'on puisse essayer de mettre en évidence l'influence du champ. Ou sait que les charges extraites du gaz par le champ électrique n'augmenteut pas constamment avec ce champ, mais tendent vers une limite (courant de saturation); comme la variation de la constante capillaire est d'autant plus rapide que les charges apportées sont plus grandes, on peut s'attendre à trouver une valeur limite de la vitesse de déplacement

quand on augmente la différence de potentiel entre le mercure de la pointe et celui de la cuve.



	Déplacement	Qurác en second	les
Champ.	de:		
110	50 à 30	91	
— [\$0	30 à 50		98
·+ 440	50 à 30	96	n 12
-410 -410	30 à 50 50 à 30	92	ეჩ
-410	3o à bo	7-	90
-352	50 à 30	95	PL.
-352	30 à 40		110
-352	50 à 30	90	
—352 →26j	3o à 5o io à 3o	120	100
- z6i	Bo à io	1 20	126
+264	50 à 30	119	
- 264	30 à 50		130
÷176	50 à 30	130	
±176	30 à 50 50 à 30	133	132
176	30- à 30-	155	185
+ 88	50 à 4n	115	
- 88	ត្តីបាធិ ប៉ូព		167
. 15	50 u 33	120	. 0
- 45 0	57 à 50 30 à 50,5	120	180
· ·	315 00 357 457	120	

Ces résultats mettent en évidence d'une façon trènette le courant de saturation.

5. Conclusion. — Il se dégage des résultats précédents que l'expérience de l'électromètre capillaire s'étend aux isolants liquides ou gazeux : on peut considérer cela comme une confirmation de l'hypothèse de l'existence d'une conche double au contact de deux corps hétérogènes quelconques.

Nous essayerons dans le Chapitre III de préciser cette hypothèse; pour le moment nous entendrons par couche double deux couches électriques uniformes, égales et de signe contraire, séparées par un intervalle extrêmement petit. M. Lippmann (+) a montré qu'avec les données de ses expériences, on peut calculer cet intervalle, et, dans le cas du mercure-eau acidulée, il trouve une épaisseur égale à 1/3 5 × 10-7, ce qui est de l'ordre de grandeur de diamètre d'une molécule, donné par la théorie cinétique des gaz. Il est facile de voir que cet intervalle doit être notablement plus grand dans le cas du contact mercure-air. On sait que des rayons Röntgen donnent, pour une intensite moyenne, des densités électriques de l'ordre de 4 × 10⁻³ unité électrostatique, c'est-à-dire de 4 × 10 12 coulomb par centimètre cube. Le courant de saturation étant atteint et la distance entre le mercure de la pointe et celui de la cuve étant d'environ 1ºm, la charge qui arrivera sur la couche double, par unité de surface, sera dans une seconde de l'ordre de 10-12 coulomb. Si la capacité de cette couche double est, comme dans le cas du mercure-eau acidulée, de l'ordre de plusieurs microfarads par centimètre carré, la variation de la dissérence de potentiel au contact sera de 10-7 volt environ par seconde; si nous admettons qu'il faut, pour produire une variation appré-

⁽¹⁾ LIPPMANN, Comptes rendus, t. LXXXV, p. 687.

ciable de la constante capillaire, une variation de la différence de potentiel de l'ordre de 10⁻³ volt, on voit qu'il faudrait plusieurs heures pour avoir un déplacement appréciable. Or, l'expérience donne des déplacements très sensibles en quelques secondes, c'est-à-dire dans un temps mille fois plus court; il faut donc admettre que la variation de la différence de potentiel plus par étà de l'empre de

REGHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILIAIRES.

sensibles en quelques secondes, c'est-à-dire dans un temps mille fois plus court; il faut donc admettre que la variation de la différence de potentiel n'a pas été de l'ordre de 10⁻⁷ volt, mais de 10⁻⁸, ce qui suppose la capacité de la couche double 10⁻⁸ fois plus petite et, par conséquent, la distance qui sépare les deux feuillets 10³ fois plus grande; l'intervalle serait donc de l'ordre de ¹/₃ × 10⁻⁸, ce qui est de l'ordre de grandeur du libre parcours moyen de 1^{mul} d'air,

donné par la théorie cinétique des gaz.

Remarquons que J.-J. Thomson (4), dans la discussion de l'hypothèse faite par Lenard pour expliquer l'ionisation par chute d'eau, arrive à cette conclusion que, pour qu'il puisse y avoir rupture des feuillets de la couche double, il faut que ces feuillets soient à une distance relativement considérable, beaucoup plus grande en tout cas que la distance qui dans une molecule ordinaire sépare les atomes chargés positivement de ceux chargés négativement, par conséquent plus grande que le diametre d'une molécule.

III. - Expérience de l'entonnoir.

1. Puisqu'une modification de la couche double produit une variation de la surface, réciproquement, une brusque variation de la surface devra être accompagnée d'une modification de la couche double, par suite d'une électrisation du mercure et du milieu environnant.

Il n'y a donc qu'à répêter l'expérience de M. Lippmann : si l'on fait écouler du mercure par une pointe essilée,

29

⁽¹⁾ J.-J. Thomson, Les decharges electriques dans les gaz.

Ann. de Chim. et de Phys., 8º série, t. MV. (Août 1908.)

quand on réunit le mercure de l'entonnoir au mercure s l'arrivée, il doit se manifester un certain courant électrique.

Ainsi conçue, l'expérience constitue un égalisateur de potentiel : les gouttes en se formant se chargent par influence, le mercure de l'entonnoir se met au potentiel du point où les gouttes se forment et ces dernières viennent céder leur charge au mercure du bas.

Sir W. Thomson (') a indiqué cette méthode par écoulement d'un liquide pour mesurer la différence de potentiel qui existe entre ce liquide et différents métaux. Ces égalisateurs de potentiel sont également employés pour l'étude de l'électrisation atmosphérique.

Pendant assez longtemps on a admis que la différence de potentiel du liquide et du métal d'un cylindre environnant la pointe où se produit l'écoulement intervenait seule, le gaz qui les sépare n'ayant aucune action; cette hypothèse est actuellement abandonnée et l'on a mis en évidence l'influence de la nature du gaz qui remplit l'égalisateur de potentiel, ce qui montre bien l'existence à la surface de séparation du métal et du gaz environnant d'une différence de potentiel bien définie et intervenant dans le phénomène.

M. Gouré de Villemontée (2) montre l'action du milieu isolant de la façon suivante : il produit l'écoulement d'un même liquide dans deux égalisateurs de potentiel identiques montés en opposition; quand dans les deux vases se trouve de l'air, il n'y a aucune différence de potentiel entre les deux liquides qui s'écoulent; si l'on met dans l'un de l'air, dans l'autre du gaz carbonique, l'électromètre accuse entre les deux une différence de potentiel. Il y a

⁽¹⁾ Sir W. Thomson, Reprint of papers on electr and magn. \$ 402.

⁽²⁾ Gouré de Villemontée, Journal de Physique, 3º série, t 1, p. 76.

donc à la surface de séparation liquide-air une couché double qui n'est pas la même que celle qu'il y a à la surface de séparation liquide-gaz carbonique, ces deux couches doubles intervenant de façon particulière dans le phénomène.

Les expériences de M. Pellat (¹) sur les différences de potentiel des métaux mettent aussi très nettement en évidence l'influence des couches électriques doubles qui recouvrent les deux métaux à leur surface de séparation d'avec le gaz environnant; M. Pellat montre que la différence qui existe entre ces deux métaux séparés par une mince couche gazeuse varie d'une façon considérable avec l'état de la surface de ces métaux, une modification en apparence legère dans les propriétés physiques ou chimiques de la surface métallique produisant des variations très sensibles de la différence de potentiel; des changements dans la nature et la pression du gaz qui sépare les deux métaux se traduisent aussi par des modifications de cette différence de potentiel.

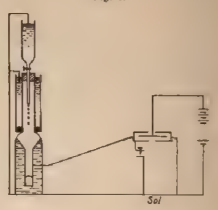
Les expériences précédentes justifient donc en partie l'hypothèse d'une couche double à la surface de séparation d'un métal et du milieu environnant quel qu'il soit; elles nous montrent que, dans les égalisateurs de potentiel, cette couche doit intervenir; enfin elles nous font voir que, pour répéter l'expérience de l'entonnoir d'une façon correcte, il est indispensable de se mettre à l'abri des phénomènes d'influence; le mercure qui s'écoule doit être au même potentiel que le milieu environnant.

2. Dispositif. — L'entonnoir est formé par un récipient cylindrique muni d'un robinet permettant de régler la vitesse d'écoulement. Le récipient est terminé par une pointe estilée par laquelle se produit l'écoulement. Cette pointe est protégée de la façon suivante : elle est entourée

⁽¹⁾ PRILAT, Ann. de Chim. et de Phys., 5º série, 1 AXIV. 1881, p. 1.

d'un récipient à double paroi, la paroi intérieure étant en verre; entre les deux parois on peut verser du mercure. La paroi de verre a été lavée aux acides et à l'eau et

Fig. 3.



séchée sans frottement de façon qu'il n'y ait aucune charge sur elle.

Le mercure expérimenté est divisé en deux parties; l'une est versée dans l'entonnoir, l'autre dans le récipient à double paroi; les deux sont reliées au sol par un même fit de cuivre. Dans ces conditions, il n'y a aucune difference de potentiel entre le mercure qui torme les gouttes et le milieu environnant.

Les gouttes tombent dans un cylindre de Faraday. Il est évident que, indépendamment de ce qui se passe an moment où la goutte s'écrase, le cylindre de Faraday accusera la charge qu'avait la goutte de mercure au moment où elle a quitté l'entonnoir. Le cylindre est rehé à l'une des paires de quadrants d'un électromètre du type Curie, l'autre paire de quadrants étant au sol et l'aiguille chargée, au moyen de petits accumulateurs, à un potentiel de 50 volts. Un interrupteur, actionné à distance par un électro-aimant, permettait d'isoler à volonté la paire de

quadrants en communication avec le cylindre de Faraday. Électromètre et fils de connection sont protégés électrostatiquement.

En ouvrant le robinet, on provoque l'écoulement du liquide aussi lent qu'on le veut. On isole alors la paire de quadrants qui est au cylindre; si les gouttes apportent une charge électrique avec elles, l'aiguille de l'électromètre dévie. On suit le déplacement de l'aiguille au moyen du spot lumineux qui vient se faire sur une échelle placée à 1^m, 50 de l'électromètre; un chronomètre à ½ de seconde permet de mesurer la vitesse du déplacement, vitesse qui est proportionnelle à la quantité d'électricité apportée au cylindre.

S'il y a au contact mercure-air une couche double dont le feuillet positif est sur le mercure, quand la goutte se forme, il y a apparition de charges positives à sa surface; en tombant elle emporte ces charges qu'elle vient abandonner au cylindre; l'électromètre accusera donc des charges positives. Quant au mercure qui reste dans le récipient, il devra se charger négativement; pour mesurer la charge du mercure qui reste dans l'entonnoir, il suffit de faire un changement de connection. La partie supérieure de l'entonnoir est placée dans un cylindre de luiton qui est mis au sol, et le mercure est relié à la paire de quadrants de l'électromètre qu'on peut isoler à volonté. La pointe par laquelle se produit l'écoulement est toujours placée dans le cylindre protecteur spécial. Le récipient dans lequel tombe le mercure est au sol et la mesure se fait comme dans le premier cas.

3. Influence de la nature des parois. — La nature des parois de la pointe où se forment les gouttes a une influence considérable. Les expériences ont été faites avec des récipients de verre, des parois de paraffine et des récipients métalliques dont quelques-uns s'amalgamaient.

Les conducteurs ont donné des résultats tout différents de ceux qu'on a obtenus avec les isolants.

Quand on produit l'écoulement à travers une pointe de verre, on constate que les gouttes qui arrivent au cylindre de Faraday accusent une charge négative, alors que le mercure qui reste dans l'entonnoir se charge positivement; ce sont des résultats de signe contraire à ceux qu'on s'attend à trouver. Par exemple, avec une pointe fraîchement étirée et un écoulement goutte à goutte du mercure, le cylindre de Faraday accuse les charges suvantes:

Division.	Temps en secondes
-0	0
— 6	60
-10	130
14	180
18	240
34	5≨0

La déviation indique une charge négative.

En reliant l'électromètre au mercure de l'entonnoir, la déviation indique des charges positives.

En augmentant la vitesse d'écoulement, les charges apportées augmentent très rapidement.

Le même phénomène se présente avec des parois de paraffine; le récipient était sormé d'un tube cylindrique fermé à une de ses extrémités par un bouchon de paraffine. Avec une pointe d'aiguille on perçait un trou dans la paroi inférieure. Si l'on dispose le cylindre dans l'écran spécial, on constate encore que le cylindre de Faraday accuse des charges négatives, alors que le mercure de l'entonnoir se charge positivement.

Les parois métalliques ont donné des résultats de signe contraire; à l'extrémité d'un cylindre de métal ou pouvait mastiquer des parois de métaux différents; dans ces minces parois, on perçait des trous très fins avec une pointe d'aiguille.

Quelle que fût la nature des parois : cuivre, laiton, fer, nickel, zinc ou plomb, la charge emportée par la goutte était toujours positive, la charge du mercure qui cestait dans le récipient était toujours négative.

La disférence est donc essentielle suivant que la paroi de la pointe d'écoulement est isolante ou conductrice,

L'action particulière des parois isolantes peut s'expliquer de la façon suivante : les premières gouttes qui s'écoulent produisent par frottement sur la paroi une électrisation positive de cette paroi, par suite de la pénétration des charges; ces charges positives se fixent sur la paroi dans le voisinage du point où se forment les gouttes. Quand une goutte grossit, ces charges par influence amènent une charge négative à sa surface et c'est cette charge qu'elle vient abandonner au cylindre de Faraday; le système constitue une véritable machine à influence : les charges qu'aurait pu produire une variation de la couche double à la surface sont masquées par les charges influencées.

Dans le cas d'une paroi métallique, le mercure qui s'écoule se trouve au même potentiel que le milieu environnant, les charges mises en jeu ne peuvent provenir que de la couche double qui sépare les deux milieux : le feuillet positif de cette couche double serait sur le mercure, son feuillet négatif dans l'air.

Les expériences qui suivent ont été faites en produisant l'écoulement à travers une pointe de nickel qu'on mastiquait à la partie inférieure du récipient à robinet dont nous avons parlé. On lavait la pointe à l'acide azotique, puis à l'eau distillée et on la plongeait dans le mercure, ce qui suffisant pour l'amalgamer.

4. Influence de la vitesse d'écoulement. — Lorsqu'on fait la mesure des charges de la goutte, on constate que, à mesure que l'écoulement s'avance, ces charges diminuent; la vitesse d'écoulement diminue, elle aussi, à mesure que l'écoulement s'avance; il est donc nécessaire

de voir quelle est l'influence de la vitesse d'écoulement sur les charges mises en jeu.

Le récipient dans lequel se trouve le mercure est en verre et cylindrique; le robinet qui se trouve à sa partir inférieure commande la vitesse d'écoulement du mercure qui s'échappe par la pointe de nickel amalgamée. Un viseur porté par un pied à vis calante permet de repérer le niveau du mercure dans le récipient : on mesurait le temps que mettait ce niveau pour se déplacer d'une quantité connue, par exemple 1°, et, pendant que se produisait l'écoulement, on mesurait les charges reçues au cylindre de Faraday; on avait ainsi une vitesse moyenne d'écoulement du mercure et les charges correspondantes.

Les déplacements verticaux du mercure sont mesurés au viseur à 0^{mm} , 5, ce qui, pour une longueur de 1^{cm} , comporte une erreur relative de $\frac{1}{20}$. Les temps de durée de déviation du spot sont de l'ordre de la minute, ce qui avec le chronomètre à $\frac{1}{3}$ de seconde, comporte une erreur relative de $\frac{1}{300}$.

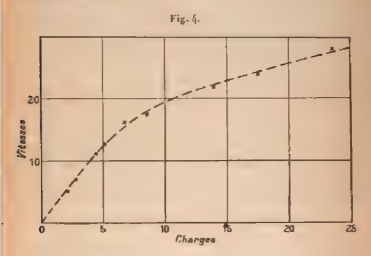
Une série de mesures a donné :

Vitesses d'écoulement.	Charges
Unités arbitraires.	requeillies.
5,3	2+1
5,2	2,1
7	2,8
11,2	4,5
12,5	5,2
16 ,	6,9
17,6	8,6
22	tá
92	14
24	17,5
28	23,5

Les résultats sont résumés par la courbe ci-contre.

On voit que, pour des vitesses assez faibles, les charges sont à peu près proportionnelles à ces vitesses, mais que RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. 457 ces charges augmentent heaucoup plus rapidement que les vitesses d'écoulement, quand celles-ci deviennent plus fortes.

La mesure des charges du mercure, qui reste dans le récipient, a donné des résultats tout à fait analogues, mais changés de signe.



5. Influence de la température. — On sait qu'une augmentation de température produit une variation de la constante capillaire : cette constante diminue, on peut donc se demander si cette diminution ne scrait pas due en partie à une variation de la couche double. Si cette couche double varie avec la température, il doit en être de même des charges qu'apportent les gouttes dans le cylindre de Faraday.

Pour faire varier la température du mercure, on avait entouré le cylindre du récipient à mercure par un fil de maillechort dans lequel on lançait le courant de quelques accumulateurs; la température du mercure augmentait et il arrivait un moment où, pour une intensité de courant donnée, elle se maintenait à peu près constante; un thermomètre plongeant dans le mercure permettait de suivre cette température.

On mesurait à des températures différentes et pour une même vitesse d'écoulement les charges recueillies et l'on comparait ces différents résultats.

On a trouvé, par exemple :

	Vitesses	Charges recueillies.
A la température de 16°	125	4,6
A la température de \$5°	,	3
A la température de 60°		5,7
	124	16

On voit que, du moins aux températures relativement basses, une augmentation de température se traduit par une augmentation des charges recueillies.

M. Pellat (1) a montré que la différence de potentiel entre deux métaux, séparés par une mince couche d'air, varie quand on augmente la température de l'un d'eux : elle augmente en général quand la différence de température augmente entre les deux métaux, et cette augmentation est d'un ordre de grandeur bien supérieur à celui de la différence de potentiel aux deux électrodes d'un couple thermo-électrique formé par les deux métaux.

L'augmentation de température se traduit donc, semblet-il, par une augmentation de la couche double à la surface de séparation du métal et du gus environnant. Cette augmentation peut expliquer les résultats trouvés par M. Pellat; elle fait comprendre l'augmentation des charges emportées par les gouttes dans l'expérience de l'entennoir.

⁽¹⁾ Perlay, Ann. de Chim. et de Phys., 5 serie, t XXIV, 1881, p. 92.

Cette hypothèse est d'accord avec ce fait que la constante capillaire diminue quand la température augmente; on sait que cette diminution est plus rapide que ue l'indiquerait une variation de cohésion du liquide sous l'action de la température; on sait aussi que, dans cette action de la température sur la constante capillaire, ce n'est pas tant la température de la masse liquide qui intervient, mais surtout la température de la surface de séparation. Il est donc bien possible que l'augmentation de la couche double intervienne dans cette action.

6. Expérience dans la vapeur de mercure. — Ou sait (¹) qu'un métal ne se polarise pas au contact d'une solution d'un de ses sels. J.-J. Thomson a montré que de l'eau, tombant dans une atmosphère de vapeur d'eau, ne produit aucune charge en s'écrasant; il est donc naturel de se demander si les charges par éconlement subsistent encore dans la vapeur de mercure.

J'ai fait l'expérience, en mesurant la charge conservée par le mercure du récipient, quand l'écoulement se produit dans un ballon incliné, dans lequel se trouvait du mercure en ébullition.

Une paroi métallique mettait la pointe et le récipient à l'abri des gaz issus de la flamme de chauffe. L'électromètre n'accusait qu'une charge très faible, pas comparable en tout cas à celle qu'on obtient dans les mêmes conditions avant la chauffe du mercure et après qu'il s'est refroidi. Les charges qu'émettent les métaux chauffés et la difficulté d'avoir un écran électrostatique parfait suffiraient à expliquer cette faible charge.

Il semble que le phénomène disparaisse pour le mercure au contact de sa vapeur.

7. Conclusion. - Les expériences précédentes s'expliquent très simplement par l'hypothèse d'une couche

⁽¹⁾ LIPPMANN. Journal de Physique, 11 serie, t. VIII. p. §8.

double de même sens que celle qui existe au contact mercure-eau acidulée.

Cette couche double semble dépendre de la température et augmenter avec celle-ci.

Quelle est la valeur de la différence de potentiel résultant de cette couche double? Quelques physiciens lui font jouer le rôle essentiel dans les expériences de Kolhrausch et lui donnent une valeur de l'ordre de grandeur des différences de potentiel au contact de deux métaux; d'autres lu donnent au contraire une valeur et une action secondaires.

La discussion des résultats obtenus dans la deuxième Partie nous donnera pour cette disférence de potentiel une valeur de l'ordre de grandeur du volt.

Je rappelle que la discussion des expériences de Richardson (¹) sur la conductibilité communiquée aux gaz à très basse pression par des métaux incandescents lui a donné, comme valeurs de la discontinuité de potentiel à la surface, des grandeurs variant de 4,1 volts pour le platine à 2,5 volts pour le sodium.

IV. - ÉTUDE DES CHARGES LIBÉRÉES DANS LE GAZ.

L'hypothèse de la couche double explique facilement, au point de vue qualitatif, tous les résultats que nous avons obtenus; dans l'expérience de l'entonnoir la goutte en tombant emporte une charge positive, elle doit donc laisser dans le gaz environnant une partie des charges négatives qui formaient le feuillet négatif de la couche double; de même, au moment où la goutte grossit, la formation du feuillet négatif doit liberer dans le gaz une charge positive.

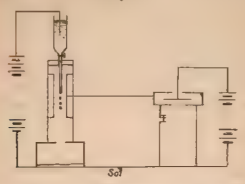
Dans l'air qui environne la pointe de l'entonnoir, il doit donc y avoir en liberté des charges positives et négatives, qu'on doit pouvoir déceler.

^{(&#}x27;) RICHARDSON, Philos. Trans., t. CCI, 1903, p. 497.

On peut mettre en évidence l'existence de ces charges, dans le voisinage immédiat de la pointe, de deux façons.

1. Première méthode. - La pointe par où se produit





l'écoulement est placée à l'intérieur d'un cylindre métallique isolé, en communication avec l'électromètre et protégé électrostatiquement. On établit entre cette pointe et le cylindre une différence de potentiel, au moyen d'une batterie de petits accumulateurs dont l'un des pôles est au sol. Les charges qui se trouvent autour de la pointe quand l'écoulement se produit sont immédiatement orientées dans le champ électrique et viennent charger le cylindre ; d'où indication de l'électromètre, dès qu'on isole le quadrant.

Ces charges ne peuvent provenir de l'écrasement des gouttes sur le mercure du récipient, qui est à la partie inférieure, car le champ qui existe entre ce récipient et la pointe s'opposerait à la diffusion des charges vers le cylindre isolé.

Naturellement, quand le mercure ne coule pas, l'électromètre reste au zéro, quelle que soit la différence de potentiel. Si l'on produit un écoulement du mercure goutte à goutte, on voit le spot osciller à chaque goutte, puisqu'il y a influence, et en même temps avancer de

quelques divisions à chaque oscillation, indiquant qu'il y a cu charge extraite. Par exemple, pour un écoulement goutte à goutte, on a obtenu :

Champ nul. Aucune déviation pendant 5 minutes.

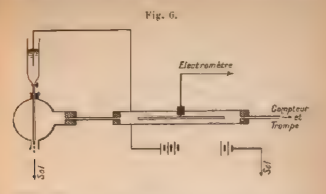
		E	replacement.	Temps en secondes.
			(+ 3	60 60
Champ	→ 350	volts.	- 1	60
			5	fio
			+ ;	бо

Si l'on augmente la vitesse d'écoulement, la déviation augmente, mais les résultats sont très variables; quelles que soient les précautions prises, quand on augmente la vitesse d'écoulement, on trouve toujours sur le cylindre du condensateur de fines gouttelettes, qui ont été apportées par le champ électrique de la pointe où se produit l'écoulement et qui, par conséquent, viennent changer les résultats. On peut même se demander si les charges recueillies ne tiendraient pas uniquement à cette projection de gouttelettes chargées; c'est pour lever cette objection qu'on a essayé une deuxième methode.

2. Deuxième méthode. — C'est une méthode de courant gazeux.

L'air environnant la pointe, où se produit l'écoulement, est aspiré au moyen d'une trompe; il passe dans un condensateur cylindrique, qui en extrait les charges, et dans un compteur, qui en mesure le débit.

Pour se mettre à l'abri des charges produites par l'écrasement des gouttes de mercure sur le récipient inférieur,



on établissait entre la pointe et ce récipient, d'ailleurs éloigné, un champ électrique, qui s'opposait à la diffusion des charges produites au point de chute. Les charges trouvées au condensateur cylindrique ne peuvent être que celles qui se trouvaient dans le voisinage immédiat de la pointe.

Le condensateur cylindrique décèle l'existence de charges à la fois positives et négatives.

Par exemple, avec une vitesse de courant d'air de 101 en 7 minutes pour un champ de + 180 volts entre les armatures du condensateur, on avait :

	De	placement.	Temps en secondes.
Mercure	ne coule pas.	+ 0	120
15	coule	15	120
43	ne coule pas.	3	120
ro.	coule	- 18	120
ą	ne coule pas.	- 3	120

Avec la même vitesse d'écoulement pour un champ de - go volts on obtenait :

	Deplacement.	Temps en secondes.
Mercure	ne coule pas. — o	120
23	coule 12	120
a	ne coule pas 1	120
n	coule 12	120
39-	ne coule pas 1	120

Il y a nettement charge des deux signes.

Au point où se forment les gouttes il y a donc des perturbations électriques du même genre, sinon aussi violentes, que celles qui se produisent au point où ces gouttes viennent s'écraser.

Sans insister sur l'analogie évidente du cas précédent et des procédés d'ionisation des gaz par écoulement des liquides ou par barbotage, je crois nécessaire de signaler que l'ionisation ainsi produite développe dans le gaz des charges à la fois des deux signes.

Karl Kohler (1) a montré que l'électrisation positive produite dans l'air par la chute de gouttes d'eau est duc à la formation d'ions des deux signes, les ions positifs étant en plus grande quantité.

Tout récemment, L. Bloch (2) a également montré que la charge négative acquise par l'air qui barbote dans l'eau est due à la différence des deux charges inégales, l'une négative, l'autre positive, qu'on peut reconnaître au moyen d'un condensateur cylindrique.

V. - CONCLUSION.

Les expériences précédentes nous montreut donc que les phénomènes découverts par M. Lippmann s'étendent pleinement, au point de vue qualitatif, aux liquides isolants et aux gaz.

⁽¹⁾ KARL KERLER, Thèse inaugurale, 1903

⁽¹⁾ L. Block, Comptes rendus, t. CXLV, juillet 1907.

Nous les considérerons comme une justification de l'hypothèse d'une couche double à la surface de séparation d'un métal et d'un milieu quelconque. Cette hypothèse est d'ailleurs imposée, comme nous verrons plus loin, par d'autres théories et d'autres expériences.

L'hypothèse admise, il est naturel de penser qu'un changement de température va produire une modification de l'équilibre des charges qui forment cette couche double; par suite, dans l'espace qui environne des conducteurs chauffés, il doit y avoir des charges libérées. C'est l'étude de ces charges et leur origine que nous essayerons d'étudier dans le deuxième Chapitre.

CHAPITRE II.

Phénomènes thermo-électriques dans les gaz.

I. - Historious.

1. C'est, semble-t-il, Reiss (1) qui, le premier, a signalé l'état particulier d'électrisation dans lequel se trouve l'air qui environne une spirale de platine portée à l'incandescence. Guthrie (2) reconnut qu'une sphère de fer, chaussée au rouge blanc, ne peut garder de charge ni positive, ni négative; mais, en se refroidis-ant, elle acquiert le pouvoir de décharger les corps chargés négativement placés dans son voisinage, et non les corps chargés positivement : à hante température, elle émet à la fois des charges positives et négatives; à température relativement basse, des charges positives seulement.

Elster et Geitel trouvèrent que la charge du platine chaussé est négative, tandis que celle de l'air est positive. Ils sirent de cette question une étude approfondie (1)

⁽¹⁾ Heiss, Reibungs electricitats, vol. 1, p. 167.

^{(2,} Gurneile, Phil. Mag., t. XLVI, 1873, p. 254

⁽³⁾ Element Griffel, Wied. Ann. t. XVI, p. 193; t. XIX, p. 388.
t. XXII, p. 193; t. XXVI, p. 1; t. XXVI, p. 109.

dont les résultats principaux sont les soivants (1) : l'électrisation positive de l'air, dans le voisinage du corps incandescent, a été constatée jusqu'aux plus basses pressions, sans ponvoir mettre en évidence une relation nette entre cette électrisation et la pression; la température agit, au contraire, très nettement et présente un maximum d'émission des charges au jaune clair. L'oxygène, les vapeurs d'eau, de phosphore, de soufre, donnent des charges de même signe que l'air; l'hydrogène donne des résultats de signes contraires. A température élevée et aux basses pressions, surtout avec des fils fins, on constate, après que la chauffe a duré un certain temps, une emission de charges négatives, qui est facilitée par la présence, dans l'appareil, de traces de matières grasses. Avec des fits fins, on observe, après avoir chauffe pendant quelqui temps, une diminution dans l'intensité des charges émises, ces fils deviennent cassants et leur résistance est changée. Le palladium et le fee se conduisent comme le platme, mais un filament de charbon envoie sur une électrode, placée à son côté, une charge constamment negative.

Stanton (2) trouva qu'une surface de cuivre pohe décharge, quand on la chauffe, un corps électrisé négativement situé près d'elle; mais, dès qu'elle est recouverte d'une conche d'oxyde, elle cesse de le faire. La décharge persiste tant que l'oxydation se produit, elle cesse avec celle-ci. Si l'on chauffe cette surface de cuivre oxyder, dans une atmosphère d'hydrogène, elle émet, au contraire, des charges négatives tant que dure la réduction.

Branly (3) reconnut qu'à haute temperature un conducteur de platine émet des charges à la fois positives et négatives, alors que certains oxydes n'émettent que des charges négatives.

C. Laston et Griffet, Wied. Jun., t. MANII, 1889, p. 317

¹ Stant S. Proceedings Roy Soc. t. MAH, 1889, p 359

^{(,} BLANCE, Comptes rendas, 1 UNIV, 1860, p. 15-c.

Enlin Edison (4) avait fait connaître, en 1884, l'émission particulièrement intense de charges négatives produite par des fils de platme et de charbon qu'on chauffe dans le vide, d'où le nom d'effet Edison, réservé à cette émission des charges négatives.

Tels étaient les principaux résultats obtenus dans l'étude des décharges à travers les gaz dans le voisinage des métaux chauffés, quand la découverte des rayons Röntgen et l'étude de l'ionisation des gaz ont ramené l'attention des physiciens sur ces questions, qui ont fait l'objet, ces dernières années, d'un grand nombre de travaux. Nous ne retiendrons de ces recherches que les plus récentes et celles dont les résultats sont les plus nets.

Le cas le mieux étudié est incontestablement celui du platine, qui présente sur les autres métaux l'avantage d'être inultérable quand on le chauffe : les résultats obtenus ne concordent d'ailleurs pas toujours avec ceux trouvés par Elster et Geitel.

Child (2) a étudié la décharge entre un fil de platine chauffé et un cylindre concentrique, portés à des potentiels différents. La décharge positive commence un peu au-dessous du rouge, croît rapidement avec la température, devient à peu près constante, puis diminue quand la température augmente encore. La décharge négative commence bien après la décharge positive et elle n'est jamais aussi forte; toutes deux croissent d'ailleurs rapidement avec la différence de potentiel entre le fil et le cylindre. Dans l'oxygève, l'oxyde de carbone, le gaz carbonique, les résultats sont pratiquement les mêmes que dans l'air à la pression ordinaire, et elle n'est affectée que faiblement par la différence de potentiel entre le fil et le cylindre.

⁽¹⁾ Forson Engineering a december 1881, p. 301.

^(*) CHED. The Physical Review, t XII, p. 1 is det 1 to 29.

Un filament de curbone a donné à Child (1) des résultats tout à fait analogues à ceux que lui avait donnés un fil de platine : les charges positives étant prépondérantes aux basses températures, les charges négatives le devenant à température élevée.

Mac Clelland (2) arrive à des conclusions analogues; après avoir constaté la grande influence de la pression et de la température sur l'ionisation, il fait remarquer que la conductibilité du gaz semble due à la superposition de trois modes d'ionisation. Une partie des charges, aussi bien positives que négatives, provient du fil; une deuxième partie prend naissance par échauffement des couches gazeuses adjacentes; enfin une troisième partie est due a une ionisation secondaire des gaz, par suite des chocs des ions produits par les première et deuxième façons.

Le phénomène apparaît donc très complexe; cependant on voit que la décharge est plus rapide dans le vide et à température élevée; c'est donc dans ces conditions que les phénomènes seront les plus réguliers et les résultats les plus concordants; mais dans ces conditions, comme l'a montré Edison, ce sont les charges négatives qui sont prépondérantes : l'émission des particules négatives a donc donné les résultats les plus nets, c'est elle que nous examinations en premier lieu; nous verrons ensuité les resultats obtenus pour l'émission des charges positives et en dernier lieu les tentatives qui ont été faites avec des metaux quelconques.

2. Émission des charges négatives. — C'est aux travaux de Richardson et de H.-A. Wilson que l'on doit les conclusions les plus nettes.

Richardson (*), en étudiant les charges émises, dans les gaz à très basse pression, par des fils de platine, des fils-

⁾ Canto, The Physical Review, t. XV, 1902, p. 345-354.

^{1)} MAG CLILLAND, Camb. Proc., t. M, 1962, p. 190.

⁽¹⁾ Michardson, Philos. Frans., A. t. CCI, 1903, p. 197-513.

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMENES ELECTROCAPILLAIRES. 469

ments de charbon et du sodium chaussés, met en évidence d'une façon très nette le conrant de saturation, preuve directe d'une émission limitée de particules. Il étudie comment varie le courant de saturation avec la température et trouve que cette variation a lieu suivant une loi exponentielle; en outre, dans le même Mémoire, il montre comment la théorie électronique des métaux donne une explication très simple des résultats obtenus, et permet de représenter la variation du courant de saturation l, en fonction de la température 9, par la formule

$$1 = A \theta^2 e^{-\frac{h}{\theta}},$$

que l'expérience vérifie.

H.-A. Wilson (1) arrive & des conclusions analogues; il fait remarquer que, quand un fil neuf vieut d'être chauffé, le courant qu'il est capable de fournir est d'abord relativement grand, puis décroît et peut tomber à une très faible fraction de sa valeur primitive; pour lui, le fort courant initial serait dù à l'hydrogène occlus dans le platine, qui se dégage peu à peu. L'hydrogène lui semble jouer le rôle essentiel dans ce phénomère et, à l'appui de cette idée, il cite les expériences suivantes : quand le fil de platine a été soigneusement nettové, par une ébullition prolongée avec de l'acide azotique, dans l'appareil même ou il doit servir, les courants qu'il fonenit sont extrêmement faibles. Il obtient ainsi des courants 250000 fois moins intenses que ceux de Richardson. Une deuxieme confirmation de ses idées lui apparaît dans ce fait, que les courants dans l'hydrogène très pur sont beaucoup plus grands que dans l'air, et sensiblement proportionnels à la dression, quand celle-ci est faible. Il montre ensuite qu'un raisonnement thermodynamique, analogue à celui qu'on fait pour l'évaporation, suffit pour retrouver la

⁽¹⁾ H.-A. Walson, Philos. Trans., A. t. CCl, 1903, p. 245.

formule que la théorie cinétique des métaux avait donnée a Richardson.

Richardson (*) a cherché à vérifier directement l'isfluence de l'hydrogène dans l'émission des charges négatives; il est acrivé à cette conclusion que la variation dans l'émission des charges proviendrait, non de la présence de l'hydrogène dans le métal, mais d'une altération de la surface métallique. Il montre en effet que l'émission des particules négatives par un tube de platine chauffé n'est pas augmentée quand ce tube de platine chaud est traverse par un courant d'hydrogène; or, dans les idées de H.-A. Wilson, l'hydrogène, en sortant du platine, devrait produre une augmentation des charges émises. En outre, si l'on remplace autour d'un fil de platine l'oxygène par de l'hydrogène, la variation observée dans l'ionisation se produit plus lentement que ne se produirait la dissolution de l'hydrogène dans le métal: enfin, quand un fil de platine placé dans l'hydrogène est porté à un potentiel négatif élevé, l'ionisation diminue d'abord fortement pour augmenter ensuite peu à peu. Richardson interprête ces dermers résultats en supposant que l'hydrogène, chargé positivement, détermine une diminution de la couche double à la surface du métal et facilite ainsi la sortie des électrons.

L'hypothèse de H.-A. Wilson apparaît donc insuffisante; d'ailleurs elle se concilierait difficilement avec ce fait, indisentablement établi, que les oxydes métalliqueémettent, cax aussi, des charges négatives et en quantité beaucoup plus grande que ne le fait le platine.

Wenhelt (2) a montré qu'à température élevée, dans l'air à la pression ordinaire ou à pression réduite, les oxydes, tels que la chaux, la magnésie, l'oxyde de zine.

⁽²⁾ Wesnetz, Annaton der Physik, t. MV, nº 8, 1905

émettent plus de charges négatives que n'en émettrait le platine dans les mêmes conditions. Il trouve que la variation des charges, en fonction de la température, vérifie la formule de Richardson; il est donc probable que le phénomène est le même que dans le cas du platine et qu'il a la même cause; or, on ne peut guère admettre la dissolution de l'hydrogène dans les oxydes tels que la chaux.

On ne peut guère non plus chercher une explication du phénomène dans une action du gaz sur le métal : tout récemment, Frank Horton (') a montré que l'émission des charges négatives du platine dans des gaz inertes, comme l'hélium et l'argon aux basses pressions, est sensiblement la même que dans l'air ou l'oxygène. Dans le même Mémoire, ce physicien montre que l'émission est plus intense avec le calcium qu'avec le platine; il fait voir en outre que l'oxydation du calcium produit une augmentation énorme de l'émission; une cathode de chaux à une température de 950° a une émission aussi intense qu'une cathode de calcium à 1400°; cette émission négative de la chaux est d'ailleurs beaucoup plus grande dans l'hydrogène que dans l'air et dans l'hélium.

En résumé, c'est l'hypothèse de Richardson qui, quoique la plus audacieuse, est la plus satisfaisante; c'est elle qui répond le mieux à toutes les expériences précédentes.

Ces expériences établissent nettement l'action de la température sur l'émission des charges négatives; quant à la pression, on sait qu'une diminution de pression augmente l'intensité d'ionisation de façon considérable, mais qu'aux très basses pressions cette intensité est à peu près indépendante de la pression.

3. Émission des charges positives. - Les expériences de Guthrie, d'Elster et Geitel, de Branly ont montré

⁾ FRANK Honron, Proc. Roy. Soc., avril 1907, p. 96.

qu'aux températures relativement basses l'ionisation est uniquement positive.

Richardson (1) a fait l'étude de cette dépendition positive, dans l'air à très basse pression, en chauffant un fil de platine dans un condensateur cylindrique; le fil était une des armatures du condensateur. Si entre le fil et le cylindre on établit une différence de potentiel, quand il y a des charges émises par le fil, il se produit un courant.

Il a aussi étudié le courant se produisant entre un fil de platine chauffé et un fil parallèle et voisin. Il constate que ce courant diminue rapidement au début, puis la diminution devient moins sensible et l'on obtient un courant à peu près stationnaire; la diminution à température constante a lieu suivant une fonction exponentielle à exposant négatif. Si l'on élève la température, le courant augmente brusquement, puis diminue de nouveau graduellement. Si l'on diminue alors la température, on trouve un courant beaucoup plus faible que celui qu'on avait trouvé à la même température dans la série ascendante. Tout se passe comme si l'ionisation positive des fils chauffés était due à quelque substance qui s'évapore du fil quand on le chauffe. Si l'on chauffe le fil pendant un temps suffisant, il arrive un moment ou il n'émet plus aucune charge tant qu'il se trouve dans l'air; aux basses pressions, il n'y a plus aucune emission.

Si l'on veut rendre à un fil fatigné l'activité qu'il a perdue, il faut, soit l'exposer à l'air, soit l'exposer à une décharge positive provenant d'un deuxième fil porté au rouge et placé dans la même enceinte, soit, encore, l'exposer à une décharge lumineuse passant dans le tube et pour laquelle il joue le rôle d'une des électrodes.

H.-A. Wilson (2) a étudié, hi aussi, cette déperdition

⁽¹⁾ RICHARDSON, Philos. Mag., t. VI, 1903, p. 81 96; Proc. Phys. Soc., t. VIII, 1903, p. 524.

⁽¹⁾ H.-A. Wilson, Philos. Mag., t. VI, 1903, p. 167.

positive; les résultats qu'il trouve, différents de ceux de Richardson. l'aménent à distinguer trois parts dans la déperdition positive du platine chauffé : 1° une perte temporaire, disparaissant au bout de quelques minutes, indépendante de la pression du gaz; 2° déperdition temporaire, disparaissant au bout de quelques heures de chauffe, due à une altération graduelle de l'état d'agrégation du platine; 3° perte permanente s'annulant dans le vide et croissant avec la pression du gaz qui, à une pression donnée, est fonction définie de la température.

Ces résultats montrent que, même à pression réduite, le phénomène est très complexe avec le platine; de récents travaux de Richardson ont grandement contribué à l'éclaireir.

En étudiant les charges émises par un fil de platine chargé positivement et porté dans le vide à température élevée, Richardson (') trouve que la decharge diminue asymptotiquement avec le temps quand on emploie un fil neuf; le courant tend vers une valeur à peu près constante. Entre ce courant limite et la pression, il existe une relation linéaire.

Plus récemment (2), il obtient des résultats bien plus complets: l'ionisation positive, c'est-à-dire le nombre d'ions positifs émis en une seconde par 1000 de la surface du platine, tend, avec le temps, vers un minimum qui dépend de la température et de la pression.

Dans l'oxygène aux basses pressions (plus petites que 1^{mm}) et à la température d'environ 1000° C., l'ionisa tion varie avec la racine carrée de la pression. Aux températures plus élevées et aux basses pressions, elle varie en raison directe de la pression; aux pressions plus élevées et à toute température la variation diminue quand

^() Richardson, Cambr. Proc., t. XIII, 1905, p. 18

⁽³⁾ RICHARDSON, Philos. Trans, t. CCVII, 1906, p. 1; Proc. Roy. Soc., A, t. LANVIII, 1906, p. 192.

la pression augmente; dans le voisinage de la pression atmosphérique, l'ionisation est pratiquement indépendante de la pression.

Après avoir constaté que, pour des fils différents, le courant limite, vers lequel tend avec le temps l'ionisation positive, conserve, dans les mêmes conditions de temperature et de pression, une valeur constante, Richardson montre que, à une pression fixe, cette valeur est liée à la température par une relation de la forme

$$i = A \eta^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{A}{\theta}},$$

t intensité du courant, il température absolue. A et b constantes.

L'ionisation positive lui semble due aux gaz absorbés par le métal; elle serait probablement proportionnelle à la masse de gaz absorbée, ce qui lui permet d'établir une formule concordant avec les résultats expérimentaux. Et pour montrer l'influence que peut avoir cette masse de gaz absorbée sur l'émission des charges positives, Richardson montre que, si le passage d'hydrogène à travers un tube de platine chauffé n'a aucune influence sur l'émission des charges négatives, it augmente l'ionisation positive proportionnellement à la quantité d'hydrogène qui diffuse en un temps donné.

En résumé, aux basses pressions, l'émission des charges positives, comme celle des charges négatives d'ailleurs, varir avec la température suivant une fonction exponentielle

A la pression ordinaire, le phénomène est plus compliqué, l'intensité d'ionisation et même son signe dépendant d'une façon considérable de la température, de la nature du gaz environnant, de l'histoire précédente du métal et d'altérations mêmes légères de sa surface.

4. Expérience avec des metaux quelconques. — Les métaux qui se rapprochent du platine donnent des résultats tout à fait semblables à ceux de Richardson: Rada-

kovitz (1) a trouvé, pour l'émission des charges produites dans les gaz à très basses pressions par des fils d'iridium, d'osmium, de tantale, des résultats concordants avec ceux des fils de platine.

Les métaux plus altérables présentent une complexité plus grande par le fait même de leur altérabilité et il ne semble pas que l'on sit obtenu des résultats concluants dans l'étude de leur émission.

Srütt (2), partant des expériences de Guthrie, a tenté de mettre en évidence la perte d'électricité positive, aux températures les plus basses possibles; il met pour cela un électroscope à feuille d'or, chargé positivement, en contact avec un fil métallique, chauffé dans une étuve à température conque; il fuit le vide dans l'électroscope et dans l'enceinte qui contient le fil il maintient une pression d'environ 1 me, il mesure le temps que met la feuille de l'électroscope pour parcourir un certain nombre de divisions. Il trouve que ce temps diminue quand la température augmente. Par exemple, avec un fil d'argent, on a les résultats suivants :

Température , 15" 200" 236" 265" 12800 Conrants 0,16 0,39 2.70 6,5 13,5

On remarque la rapidité avec laquelle augmente la vitesse de déperdition à partir de 250° environ. Dans l'hydrogène, la déperdition est plus rapide que dans l'air. En employant différents métaux, Srutt reconnaît que la nature du métal exerce une action médiocre; enfin une action chimique exercée par le gaz sur la surface métallique, par exemple la réduction de l'oxyde de cuivre par l'hydrogène, ne lui paraît pas favoriser la déperdition.

E. Brünner (a), en étudiant les déperditions électriques de l'air chauffé, trouve, au contraire, que ces dépendations

⁽¹⁾ RABAKOVITE, Wien. Ber., t. DCAIV, p. 759.

⁽²⁾ SRITT, Philos. Mag., t. IV, 1902, p. 48.

^(*) E. BRENNEN, Ann. der Physik, 1, XIV, nº 10 1904.

varient beaucoup avec la nature du conducteur électosiet l'état de sa surface. Les métaux noufs laissent perdre l'électricité négative beaucoup plus vite que s'ils ont éte chauffés pendant longtemps. Il constate que la chaux, l'oxyde de cuivre, l'hydrogène accroissent la dépendition positive alors qu'ils sont sans influence sur la dépendition négative; à température élevée, c'est l'inverse qui se produit.

Enfin, tout récemment, Campetti (¹), en étudiant la déperdition de l'électricité dans dissérents gaz tels que l'air, le chlore, l'ammoniac, portés à température élevec, trouve que, dans le chlore, la déperdition est beaucoup plus forte que dans l'air, l'électricité positive se perdant moins vite que l'électricité négative. Campetti employant des électrodes de nature dissérente : platine, cuivre, argent. Avec des électrodes de cuivre notamment, il trouve, vers 250°, une émission considérable des charges positives et, à température plus élevée, vers 360°, émission des charges négatives; il explique l'émission des charges positives par la formation de l'oxyde rouge de cuivre (Cu²O) et l'émission des charges négatives lui paraît être favorisée par la formation d'un oxyde noir de cuivre (CuO).

On voit que les résultats obtenus sont loin d'être concordants et complets; il est difficile de se prononcer si l'action chimique intervient ou non.

J'ai essayé de faire l'étude des charges emises par des métaux tels que le cuivre, le ter, le nickel, l'argent, quand on les chauffe dans différents gaz à la pression ordinaire.

Etant donnés les résultats peu satisfaisants obtenus avec le platine dans l'air à la pression ordinaire, il peut paraître audacieux de tenter les expériences avec des métaux aussi altérables; il faut cependant remarquer que, comme ces expériences comportent des milliers de lectures, c'est

^{(&#}x27;) CAMPETTI, Il nuovo Cimento, mars 1907.

encore avec des métaux vulgaires qu'on peut se placer le plus facilement dans des conditions identiques : car à chaque lecture on peut faire correspondre un fil neuf, ayant la même histoire que le précédent.

11. Disposition des expériences.

1. La méthode est celle employée par Richardson (*) pour l'étude des fils de platine aux basses pressions.

Le fil qu'on étudie est pris pour l'une des armatures du condensateur cylindrique, qui doit recueillirles charges émises; l'autre armature de ce condensateur est formée d'un cylindre de laiton de 10 cm de long et 3 cm de diamètre. Ce cylindre, noyé dans un mélange de paraffine et de soufre, est placé à l'intérieur d'un deuxieme cylindre de 20 cm de long environ et de 4 cm de diamètre; ce dernier cylindre, relié en permanence avec le sol, joue le rôle d'écran électrostatique.

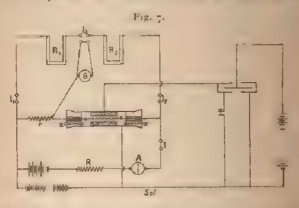
Le cylindre extérieur est fermé par deux bonchons de caoutchoue, porteurs de tubes à cobinet, par lesquels on peut introduire différents gaz dans l'appareil. Dans l'ave des bouchons, qu'on a évidés, sont placés des cylindres de paraffine, qui isolent des tiges métalliques aux extrémités desquelles on peut fixer, au moyen de vis de serrage, les différents fils à étudier.

Le fil expérimenté est chauffé électriquement au moyen de cinq accumulateurs. Dans le circuit de ces accumulateurs se trouvent avec le fil étudié : un interrupteur l, une résistance fixe et très faible r, un rhéostat R permettant de faire varier à volonté le courant de chauffe, un ampèremètre A. Ampèremètre, rhéostat, résistance fixe, interrupteur et accumulateurs étaient disposés sur des blocs de paraffine et parfaitement isolés.

⁽¹⁾ RICBARDSON, Philos. Trans., A, t. CCI, 1903.

L'un des pôles d'une batterie de petits accumulateurs est relié au fil étudié, l'autre pôle est au sol. L'armature eylindrique du condensateur communique avec l'une des paires de quadrants d'un électromètre du type Curie; mainterrupteur commandé par un électro-aimant permet d'isoler à distance cette paire de quadrants, l'autre paire de quadrants de l'électromètre étant en permanence au sol. Il y a donc, entre les armatures du condensateur, une différence de potentiel qu'on peut faire varier à volonté.

L'électromètre, l'interrupteur et le fil de communuation sont protégés électrostatiquement par des enveloppes métalliques, en communication avec le sol. L'amortissement de l'electromètre est très rapide, son zéro est fixe, son arguille est portée par une batterie de petits accumulateurs à un potentiel d'environ Jo volts. Pour cette charge



la déviation du spot sur une échelle, placée à 1^m, 50 du miroir, était de 300 divisions pour 1 volt. Cette sensibilité était largement suffisante, elle était même trop grande aux températures élevées : on la réduisait, dans ce ca-, en augmentant la capacité de l'électromètre; on plaçait pour cela, en dérivation sur les quadrants, un condensateur auxiliaire formé de quelques feuilles d'étain noyées dans de lu paraffine.

Les charges émises par le fil sont immédiatement captées par le champ électrique et viennent charger la paire de quadrants isolée de l'electrometre; l'aiguille dévie et cette déviation est d'autant plus rapide que les charges extraites, dans un temps donné, sont plus grandes.

Si l'on augmente la capacité de l'électromètre, il est évident que, pour une même charge extraite, la différence de potentiel entre les deux paires de quadrants sera moins grande et la déviation de l'aiguille moins forte.

Pour ne pas trop échauffer le gaz contenu dans le condensateur et ne pas avoir dans l'appareil de vapeurs de paraffine ou de soufre, il fallait ne chauffer le fil que pendant le temps nécessaire aux mesures. Après chaque opévation on remplaçant le gaz du condensateur; pour cela le tube était relié d'un côté avez une trompe, que permettait d'extraire le gaz, de l'antre avec un tube desséchant, qui bissait entrer dans l'appareil un gaz sec.

Aux températures élevées, pour éviter les vapeurs de soufre et de paraffine, qui n'auraient pas manqué de se produire, même au bout de quelques secondes de chauffe, le condensateur cylindrique, que nous avons vu, était remplacé par un tube de laiton de 25cm de long et de 4cm de diamètre. Ce tube constituait une des armatures du condensateur. l'autre armature étant formée par le fil luimème. Ce fil était sontenu par deux tiges métalliques isolées des bouchons, comme dans le cas du premier condensateur. Ce condensateur était placé sur des blocs de paraffine, dans une caisse doublée de papier d'étain qui, muse au sol, jouait le rôle d'écran électrostatique.

L'approximation dans la mesure du courant ne dépassait guère \(\frac{1}{10}\); on avait en ellet à mesurer des temps qui étaient quelquefois inférieurs à 10 secondes avec un chronomètre donnant \(\frac{1}{2}\) de seconde, ce qui fait des erreurs relatives supérieures à \(\frac{1}{20}\).

2. Temperature du fil. - La temperature du fil

chauffé était déduite de la valeur de sa résistance électrique, mesurée immédiatement après avoir fait la mesure des charges extraites.

Cette résistance est obtenue par la méthode du pont de Wheatstone.

Le lil étudié et une résistance très faible et fixe maintenue à température constante dans un bain de pétrole constituent l'une des branches du pont; l'autre branche est formée par deux hoîtes de résistances R₁ et R₂.

Immédiatement après la mesure du courant, on ferme les interrupteurs I₄ et I₂; la résistance des boîtes étant considérable par rapport à la résistance r et à celle du til étudié (plusieurs milliers de fois plus grande), le courant dérivé est négligeable par rapport au courant principal, et la température du fil chaussé reste ce qu'elle était avant la fermeture de I₄ et I₂.

La résistance R₂ était maintenue égale à 1000 ohms; on faisait varier R₄ jusqu'à ce que l'équilibre entre les deux branches du pout ait lieu, ce que l'on constatait avec le galvanomètre G.

La relation

$$\frac{X}{r} = \frac{R_1}{R_2}$$

donnait la valeur de la résistance X du fil étudié.

Si l'on connaît les valeurs de cette résistance aux dissérentes températures, on pourra en déduire la valeur de la température du sil au moment de l'expérience.

Il n'est pas nécessaire de connaître la valeur absolue de la résistance X; on peut déduire la température de la simple connaissance de la résistance variable R₄, si l'on fait auparavant un étalonnage préalable.

On remplaçait le condensateur cylindrique par une étuve, dans laquelle on pouvait obtenir une température fixe. Un til, provenant de la même bobine et ayant la même longueur que le fil expérimenté, était placé dans

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMENES ÉLECTBOCAPILLAIRES. [85] un tube en verre disposé dans l'étuve au moyen de deux tubulures latérales.

L'étuve était chaussée au moyen d'un fort bunsen; on plaçait dans l'étuve successivement de l'eau, du mercure, du sousre, que l'on portait à l'ébullition. Le sil était placé sur la branche du pont de Whetastone qui porte la résistance fixe r. On avait ainsi la valeur de la résistance R, aux températures suivantes :

15° environ, température ambiante lue sur le thermomètre plongeant dans l'étuve;

100", eau bouillante;

200° environ, mercure chauffé, on réglait l'adduction du gaz de façon que cette température lue sur le thermomètre se maintienne constante;

360°, mercure à l'ébullition;

440°, soufre à l'ébullition.

On peut, avec les résultats obtenus, construire la courbe de variation de R, en fonction de la température. Cette courbe construite, la seule connaissance de la valeur de R, permet de savoir la température du fil de l'expérience.

Pour avoir les températures supérieures à 440° il était nécessaire de faire une extrapolation. M. Benoît (¹) a déterminé, entre o° et 860°, la variation de la résistance d'un fil métallique en fonction de la température; il a montré que cette variation pouvait se représenter par une équation de la forme

(1)
$$R_t = R_0 (1 - at + bt^2).$$

Or, les variations obtenues pour R, entre 15° et 440° diffèrent peu de celles que donnerait la formule (1) avec les coefficients trouvés par M. Benoît, du moins pour des fils de cuivre et d'argent. Je me suis donc eru autorisé à prendre, pour ces métaux, les valeurs que donnerait la

⁽¹⁾ Banoir, Thèse, Paris, 1873.

formule de M. Benoît quand la température croît jusqu'à 900°.

A chacun des fils étudiés correspondait donc une courbe de variation de R, en fonction de t, courbe permettant, pour chacun d'eux, la détermination de la température correspondant à la valeur trouvée pour R.

a. Étalonnage des fils de cuivre. — Les fils de cuivre étudiés avaient une longueur de 50^{cm} et 0^{mm}. 27 de diamètre. On a trouvé pour R, les valeurs suivantes

Température.	Valeurs de R,.	
u		
22	r835	
100	2340	
200	2992	
360	1082	
440	4628	

L'emploi de la formule d'extrapolation, en partant des résultats de M. Benoît, donne :

Température.	Valeurs de R.
0	
500	5o5 a
6ao	5800
700	6555
800	7310
900	8ayo

Il y a sur la longueur du fil une incertitude d'environ 1^{mm} à chaque extrémité, d'où une erreur relative de 1/10. Il y a donc, dans la détermination de R₁, une erreur permise de plusieurs unités (une erreur de cinq unités dans la lecture donne pour R₁ une approximation supérieure à 1/100). L'influence des extrémités se traduira par une erreur sur la température inférieure à 1/100. Cette approximation est largement suffisante, si l'on pense que l'approximation obtenue sur les courants n'est pas supérieure à 1/10.

b. Étalonnage du fil de fer. — Les sits étudiés étaient des sits de clavecin; leur longueur était prise égale à 25°, leur diamètre était onn, 37.

On a trouvé pour R, les valeurs suivantes :

Température.	Valeurs de R,	
15	380	
100	63a	
205	995	
3 6 n	1595	
450	1975	

Comme pour les fils de cuivre, l'erreur à chaque extrémité du fil peut être de 1^{mm}, d'où une approximation de $\frac{1}{425}$, ce qui permet dans les lectures de R_t une erreur absolue de quelques unités et ce qui produit sur la température une erreur relative de $\frac{1}{250}$; la température ne sera donc connue qu'à quelques degrés près.

c. Étalonnage des fils d'argent. — Les fils étudiés avaient une longueur de 25^{cm} et un diamètre de 0^{mm}, 3.

Les valeurs trouvées pour R, ont été :

Température.	Valeura de R,	
18	855	
100	1120	
215	1495	
360	2015	
1/10	2300	

Les valeurs extrapolées pour les températures supérieures sont :

Température.	Valeurs de R
500	หรืาเบ
600	2910
700	3295
800	3685
900	1080

L'erreur relative, par suite de l'incertitude sur la longueur du fil, est de l'ordre de 1/23 qui donne dans la lecture une latitude d'erreur de plus de 16 unités et produit sur la température une erreur de quelques degrés. Les mêmes tentatives, faites avec des fils de nickel, ont donné de très mauvais résultats; il se produisait dans la résistance d'un fil à l'autre, quoique provenant de la même bobine, des variations parfois considérables qui ôtaient aux expériences toute signification précise. Une évaluation approximative de la température d'après le courant qui passe dans le fil, après un étalonnage préliminaire, permet cependant d'affirmer que, dans ce cas, les phénomènes présentent la même allure générale que dans le cas du cuivre, du fer et de l'argent.

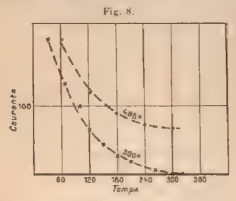
III. - ETUDE DES CHARGES POSITIVES.

1. Fatigue du fil. — Quand on chauffe un fil, aux températures relativement basses, il n'émet que des charges positives : cette émission, pour la sensibilité de l'électromètre employé, apparaissait d'une façon très nette de 250° à 300°. A des températures inférieures à celles-là, on voit l'aiguille de l'électromètre dévier d'abord assez rapidement, puis ralentir et se fixer, indiquant ainsi que le fil a émis des charges rapidement limitées et qu'il éprouve une fatigue.

Cette fatigue se manifeste d'ailleurs à toute température. Par exemple, avec un fil de cuivre, à une température de 390°, on a trouvé pour les charges positives les valeurs suivantes:

Temps an bout duquel		Courants
on fait la lecture.	Champ.	(unités arbitraires)
30 C	wolfe	
30	+ 440	200
70		135
100		E00
£20	n	65
100	н	45
180	**	Зa
110		22
2(1)		(1
320		5

Au bout de 5 minutes de chauffe le courant est tombé à 👆 de sa valeur. Dans cette expérience la sensibilité de l'électromètre avait été réduite par interposition du condensateur. Les charges négatives émises à cette température pour la même sensibilité étaient presque nulles, en tout cas ne pouvaient pas permettre des mesures. On remarquera que la courbe qui représente la variation du courant en fonction du temps se rapproche asymptotiquement de l'axe des temps. Si la température est plus



élevée, la fatigue du fil, très rapide dans les premières secondes, semble ensuite être plus lente et le courant tend vers une valeur limite.

Par exemple, à la température de 495°, un fil de cuivre identique au précédent a donné :

Temps de chauffe.	Champ.	Conrants.
60	dao	200
120	73	120
081	\psi	91
210	-	76
300	D	70

Il en est de même avec un fil de fer. Par exemple, a la température de 420°, un fil de fer a donné les charges suivantes :

Temps de chauffe	Champ.	Courants.
500	+ \$40	200
120	D	140
180	1).	100
240	10	80
300	ų.	65

On voit que la fatigue est moins rapide avec un fil de fer qu'avec un fil de cuivre, puisqu'au bout de 3 minutes de chauffe le courant tombe à la moitié de sa valeur, tandis qu'avec le cuivre il est tombé presque à 4 de sa valeur.

Avec un fil d'argent à la même température, 420°, cette fatigue est encore moins rapide :

Temps de chauffe.	Champ.	Courants.
sec 60	{ \$ 0	200
120	13	150
180	n	120
240	10	100
300	3F	80

Le courant baisse brusquement pendant les premières secondes, puis beaucoup plus lentement pendant les minutes suivantes.

La fatigue semble donc d'autant plus rapide que le métal est plus oxydable; il est naturel de se demander si cette fatigue ne tiendrait pas à la couche d'oxyde qui recouvre le métal; en empéchant cette oxydation on doit arrêter la l'atigue, et, en effet, on trouve qu'un fil de cuivre, chauffé dans le gaz carbonique, se fatigue beaucoup moins vite que quand il est chauffé à l'air.

A la même température de 330°, un fil chaussé dans le gaz carbonique donne :

Temps de chauffe.	Champ.	Courants.
Go.	+440	200
120	3)	190
180	(a	180
240	0	150
300	>>	100

Chauffé à l'air, un fil identique donne :

Temps de chausse.	Champ.	Courants.
60 sec	-1-440	200
120	19	100
150	rb	27
180	lp-	9
240	D	3
300	39-	2

La fatigue est donc beaucoup plus rapide à l'air que dans le gax carbonique. Elle est accélérée par l'oxydation de la surface.

L'émission des charges est particulièrement intense avec des surfaces fraichement nettoyées; elle est beaucoup plus grande avec un fil qui a été lavé aux acides et à l'eau qu'avec un fil tel qu'il vient de la bobine.

Par exemple, un fil de cuivre ordinaire à une tompérature de 300° donne, avec un champ de 450 volts, un courant initial de 40 unités, qui baisse rapidement à 20, puis à 0.

Un fil de cuivre identique, provenant de la même bobine, mais lavé à l'acide azotique et à l'eau distillée, donne, à la même température de 300°, un courant initial de 400 qui baisse d'ailleurs très rapidement pour devenir finalement p.

La même expérience réussit tout aussi bien avec des métaux qui, comme l'argent, le fer ou le nickel, sont attaquables par l'acide azotique; le nettoyage de leur surface augmente l'émission d'une façon considérable.

Inversement, une altération de la surface produit une diminution considérable dans l'émission du fil, comme le montre l'expérience suivante :

Un fil d'argent, après quelques minutes de chauffe, donne à l'air un courant à peu près constant de 150 unités. On remplace l'air de l'appareil par de l'hydrogène sulfuré et l'on porte le sil à la même température : le courant baisse rapidement et devient égal à 10 unités. On enleve l'hydrogène sulfuré et l'on fait entrer de l'air sec, on porte le sil à la température qu'il avait précédemment : le courant est insignifiant et est tombé a 2 unités. Ainsi donc, la formation à la surface du sil d'une gaine de sulfure d'argent a sussi pour enlever au sil toute son activité, de même que la sormation d'une couche d'oxyde à la surface du sil diminuait cette activité et accélérait la fatigue.

Si l'altération de la surface est la cause de la fatigue du fil, il en résulte qu'on rendra à un fil l'activité qu'il a perdue en faisant disparaître l'altération superficielle.

L'expérience montre, en effet, qu'après avoir chauffe des fils de cuivre, de fer, de nickel ou d'argent jusqu'à disparition complète de leur activité, si on les décape au moyen d'un acide, on leur rend leur faculté initiale d'émettre des charges positives.

Le même esset régénérateur se produit en partie si l'on chausse un fil déjà satigné dans une atmosphère d'hydrogène, qui, réduisant l'oxyde sormé, sait disparaître l'altécation superficielle.

Enfin, une simple action mécanique, détachant la couche d'oxyde formée à la surface, rend au fil toute son activité. Avec des fils d'argent et même de platine, un passage à la filière fait disparaître la fatigue du fil.

Quand un fil, quelle que soit sa nature, chauffé à une certaine température, est porté à une température plus élevée, lorsqu'on revient à la température primitive, la fatigue est accentuée et le fil émet des charges beaucoup plus faibles que celles qu'il émettait avant qu'on augmentât sa température; ce résultat, déjà énoncé par Richardson, dans le cas d'un fil de platine, lui faisait penser que l'émission des charges positives était due à une certaine substance, en dissolution dans le fil, qui s'échappe du métal quand on le chauffe, d'où la diminution de l'émission

avec le temps de chauffe et quand on revient d'une certaine température à une température inférieure. Ce résultat s'explique tout aussi bien en admettant que la fatigue est due à une altération de la surface; en augmentant la température on accentue l'altération de la surface, et quand on revient à une température inférieure, l'altération étant permanente, le fil est plus fatigué que si on l'avait toujours maintenu à la température initiale.

La réaction chimique, produite à la surface du fil, intervient donc dans le phénomène par l'altération superficielle qu'elle produit. Certains physiciens ont vu dans cette action l'unique cause de l'émission des charges positives, l'émission des charges cessant quand la couche d'oxyde formée empêche l'oxydation d'être plus profonde. Nous verrous plus loin que cette explication est tout à fait insuffisante. Les expériences qui précèdent amèneraient au contraire à penser que ce sont les fils le moins facilement oxydables, comme l'argent, qui émettent les charges en quantités les plus considérables, puisque leur surface s'altère moins facilement et que par suite ils se fatiguent moins vite.

En résumé, l'expérience montre que, comme pour le platine, avec des métaux tels que l'argent, le nickel, le fer et le cuivre, lorsqu'on chauffe un fil neuf, les charges positives émises diminuent assez rapidement et semblent tendre asymptotiquement vers une valeur limite, d'autant plus grande que la température d'expérience est plus élevée. En outre, la fatigue du fil est d'autant plus rapide que l'altération de la surface se produit plus facilement.

Nous allons voir que les charges ainsi émises sont en quantité limitée; la mise en évidence du courant de saturation ramènera la conductibilité nomentanée du gaz à une simple ionisation.

2. Courant de saturation. — Ce que nous avons dit précédemment nous montre que les résultats deviendront

comparables, pour un même fil, si l'on opère à une température suffisamment élevée et si l'on ne fait les mesures qu'après que le courant a atteint à peu près la valeur limite vers laquelle il semble tendre. Il faut que les opérations soient assez rapides, que le til ne soit chauffé que le temps nécessaire aux lectures et que le gaz soit remplacé apres chaque opération pour qu'il n'y ait pas échauffement de l'appareil et volatilisation de parassine. Aux températures relativement basses, la fatigue est trop rapide pour qu'un même fil puisse servir pour des mesures avec des champs différents et donner des résultats comparables. J'ai pu cependant mettre même à ces températures le courant de saturation en évidence en prenant un fil neuf pour chaque lecture et en faisant la mesure après le même nombre de secondes de chausse; les sils étaient pris identiques entre eux et décapés avant chaque opération ; les résultats pour un même champ sont à peu près concordants et la mise en évidence du courant de saturation se fait très nettement.

Cependant, il est plus simple d'opérer aux températures élevées; il est alors nécessaire de réduire, par interposition du condensateur, la sensibilité de l'électromètre. Par exemple, avec un fil de cuivre, alors que les charges négatives sont à peu près nulles, on trouve à 470° C., pour les charges positives, les valeurs suivantes:

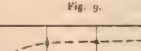
Champ.	Courants.	
volue		
—(40 →352	114 115	
264	107	
-176	79	
+ 88	49	
+- 41	20	
29	7	
- 10	2	
Ð	légère charge positive.	

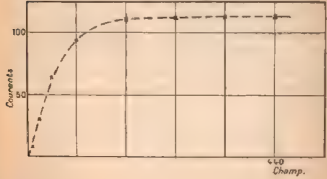
La difficulté avec les autres métaux est moins grande qu'avec le cuivre, car ces métaux se fatiguent moins vite; en opérant assez rapidement et en faisant passer le courant seulement pendant le temps nécessaire pour faire la lecture, les résultats restent concordants.

Par exemple, un fil de clavecin, à une température de 360°, alors que l'électromètre n'accuse aucune charge négative, donne les charges positives suivantes :

Champ,	Contants
volts	
±440	II.j
+352	112
-+352	114
+164	115
4-176	111
+ 88	93
+ 44	64
+ 12	30
+ 10	8
+ 10	8,8
+ 4	1
+352	211
+440	0

Résultats consignés par la courbe suivante :





Avec un fil d'argent on obtient des résultats analogues.

Champ.	Courants.
volts	
+440	135
+352	135
+261	130
+176	106
+ 88	80
+ 44	50
+ 32	2.5
+ 12	173
+ 6	2
—35 a	0

La conductibilité produite par les métaux chauds ne peut être due qu'à la formation d'une quantité limitée de charges électriques bien déterminée pour chaque température. Nous allons voir comment varie cette charge quand la température augmente.

3. Variation du courant de saturation avec la température. — Si l'on augmente progressivement la température d'un fil, il arrive un moment où il y a émission de faibles charges qui produisent une déviation limitée du spot. Avec des fils qui ont été lavés aux acides cette apparition a lieu à température plus basse qu'avec des fils tels qu'ils viennent de la bobine.

Les températures où commence à poindre l'émission des charges varient peu avec les différents métaux.

Par exemple, on trouve pour la sensibilité de l'électromètre des températures voisines de 250°; avec des appareils plus sensibles on constaterait probablement une émission à température plus basse, comme l'a montré Strütt:

Avec	les fi	ls de	cuivre	émission très	nette	å	250
	1)		fer	13			230
	45		nickel	ь			260
	10		argent	**			300

A mesure que la température augmente la déviation du spot augmente aussi; il arrive un moment où la déviation continue indique une émission prolongée des charges.

Pour voir l'influence de la température sur l'émission des charges, on porte le fil à une température convenable, on mesure plusieurs fois les charges émises à cette température; les valeurs successives qu'on trouve tendent vers une limite qu'on prend comme valeur du courant de saturation à la température de l'expérience,

On a par exemple trouvé avec des fils de cuivre :

Résistance.	Température.	Courants	
	0		
3660	300	2	
4028	355	フ	
43an	398	28	
4400	415	50	
446o	420	64	
4625	440	100	
4750	460	165	

On voit que l'augmentation a lieu suivant une forme exponentielle. Elster et Geitel ont trouvé que, dans le cas du platine chauffé à l'air, l'émission des charges passait par un maximum et qu'elle décroissait ensuite. Il était donc nécessaire de voir s'il se produisait un phénomène analogue pour le cuivre et par conséquent d'opérer à température plus élevée. Il devenait alors indispensable de réduire la sensibilité de l'électromètre et d'employer le deuxième condensateur dont nous avons parlé.

On a alors obtenu les valeurs suivantes :

Résistance.	Température.	Courants.	
6680	715	5	
6825	735		
7190	782	7 15	
7450	815	25	
7630	845	39	
7830	870	56	
8000	შეი	75	
8220	920	130	

La variation a encore lieu suivant une forme exponentielle:

Fig. 10.

Avec les autres métaux l'allure est la même; par exemple, avec le fer on obtient:

Résistance.	Température.	Courant.
	0	
1120	240	L L
1200	260	3
1315	290	21
1440	320	57
1560	35o	110

L'insuffisance de courant des cinq accumulateurs de chausse ne m'a pas permis d'opérer aux températures plus élevées avec des sils de ser, mais cette opération a pu être s'aite avec des sils d'argent; elle a donné des résultats tout à fait analogues à ceux qu'avait donnés le cuivre:

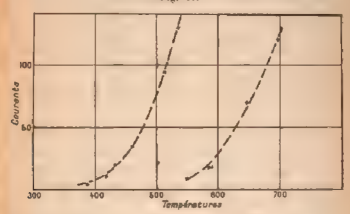
Résistance.	Temperature.	Courant
2125	390	6,5
2215	817	13
2270	433	70
2370	460	35
ານີ້ເນັ	513	93
2630	531	135

Et aux températures plus élevées :

Résistance.	Température.	Courant.
2715	\$50°	9
2850	585	18
3080	6(7	70
3275	695	120
3665	770 .	200

On voit que la variation est de même forme que les précédentes. Les résultats sont résumés par les courbes.

Fig. tr.



IV. - COMPARAISON DES CHARGES NÉGATIVES AUX CHARGES POSITIVES.

L'émission des charges négatives ne se produit que bien après celle des charges positives. Elle présente les mêmes caractères.

Comme cette dernière elle ne se présente pas nettement : si l'on chauffe un fil neuf vers une température de 400°, l'électromètre indique une émission de charges négatives, mais cette émission est presque immediatement limitée et ne se reproduit plus avec un fil qui a été chauffé à cette température.

L'apparition de cette émission négative se produit plus tôt avec les métaux non oxydables comme l'argent qu'avec ceux qui s'oxydent facilement comme le cuivre : c'est ainsi qu'un fil d'argent chauffé à une température voisine de 400° émet une quantité d'électricité supérieure à celle que produit un fil de cuivre à une température voisine de 540°, quantité d'électricité d'ailleurs rapidement limitée.

Comme dans le cas des charges positives, les fils éprouvent une fatigue pour l'émission des charges négatives.

Ainsi un fil d'argent à une température de 450° donne les charges suivantes :

Au bout de :	Courant,
61101	
60	1.50
120	Go
tio	20
210	7

L'état de la surface intervient dans l'émission, et l'altération de cette surface, quand on augmente la température, semble être une des causes de la fatigue du fil l'altération de la surface d'un fil d'argent, produite en le chauffant dans l'hydrogène sulfuré, provoque une dimination notable des charges négatives émises à l'air, mais pas aussi considérable que celle que nous avons vue pour tes charges positives.

Le nettoyage de la surface du fil par un acide qui l'attaque provoque une augmentation très notable des charges négatives, comme pour les charges positives.

Le passage d'un fil d'une température inférieure à une température supérieure accélère la fatigue quand il revient ensuite à la température inférieure.

En résumé, l'altération de la surface parait s'opposer à l'apparition dans le gaz des charges négatives; c'est probablement pour cette raison qu'avec les métaux oxydables

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMENES ÉLECTROCAPILLAIRES. 497 comme le cuivre, l'émission des charges négatives n'est pas aussi intense qu'avec les métaux non oxydables comme l'argent.

Si l'un augmente la température de l'expérience, les charges émises semblent tendre vers une valeur limite, après avoir diminué rapidement.

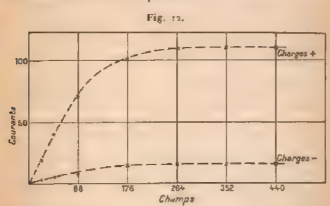
Aux températures élevées, quand le courant a à peu près atteint sa valeur limite, on peut facilement mettre en évidence le courant de saturation.

Exemple : fil d'argent à une température de 520° C.

Champ.	Courant.
AOUTS	
-440	16
352	16
-264	15
1,0	15
88	8,7
- 11	5
>>	2
= 12	T.
+110	110

A la même température, pour les charges positives, la valeur du courant de saturation est 110.

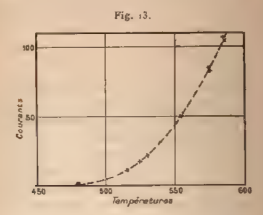
Les courbes représentent les charges positives et négatives extraites à cette température :



La valeur de ce courant de saturation augmente avec la température; il semble que ce soit encore survant une loi exponentielle. On a trouvé par exemple avec un fil d'argent:

Température.	Courant.	
480 °	faible courant	
515	12	
525	18	
530	92	
555	50	
576	83	
587	108	

La courbe représente les variations pour les charges négatives :



On sait que dans le vide (') avec un fil de platine, aux basses températures, les charges émises sont toutes positives; mais, à mesure que la température augmente, les charges négatives augmentent également; puis, vers 900°, les deux charges sont égales et, à température plus élevée, ce sont les charges négatives qui prédominent. Il est donc

⁽¹⁾ RICHARDSON, Phil Trans., A, t. CCI, 1903, p. 197

aux températures élevées, les charges négatives deviennent supérieures aux charges positives avec les différents mé-

taux employés.

Quelle que soit la température de l'opération, jusqu'à rupture du fil, la charge positive a toujours été supérieure à la charge négative, mais la différence est beaucoup plus accentuée pour des fils de cuivre que pour des fils d'argent:

Ainsi avec un fil d'argent, à une température voisine de 850°, avec un champ de 88 volts, si le champ est positif le courant est 100, s'il est négatif il n'est plus que de 15 unités; le fil d'ailleurs ne tarde pas à casser.

Avec un fil de nickel, à température très élevée, le courant négatif correspond à 10 unités, le courant positif à plus de 500.

Avec un fil de cuivre, à une température voisine de 900°, alors que les charges positives dépassent 400 unités, les charges négatives ne donnent que 2 unités pour la même sensibilité réduite de l'électromètre.

La prépondérance des charges positives s'affirme donc même aux températures les plus élevées.

En résumé, il existe entre les charges positives et négatives une dissymétrie très nette; cette dissymétrie amène à penser que l'émission des charges positives et négatives n'est pas due à la même cause. Nous allons voir cette dissymétrie s'accentuer quand on change la nature du gaz qui entoure le fil.

V. - INFLUENCE DES RÉACTIONS CHIMIQUES.

Nous avons vu que l'oxydation d'un métal produisait une fatigue du fil; on pourrait croire que l'émission est due à l'oxydation et que la couche d'oxyde formée, en arrêtant l'oxydation, donne au fil cette apparence de fatigue. Nous avons vu que Stanton et, plus récemment, Campetti, attribuent à cette oxydation du cuivre l'augmentation des charges positives qu'on trouve dans l'auchauffé vers 250° C.

Pour mettre en évidence le rôle de cette oxydation dans le phénomène, nous avons deux moyens : la supprimer et l'accélérer, et voir les différences présentées avec les cas de l'air.

Pour supprimer l'oxydation on a chaufié les métaux dans le gaz carbonique, pour l'accélérer on les a chauffés dans l'oxygène.

1. Métaux chauffés dans CO². — Un fil de cuivre, chauffé progressivement dans du gaz carbonique, donne une émission nette de charges positives vers 250°; il ne porte à ce moment aucune trace d'oxydation et l'on ne peut pas, à cette température, faire intervenir la dissociation de CO² pour expliquer la présence des charges positives. Les charges positives émises ne sont donc pas unequement dues à l'oxydation du métal.

A une température de 300°, un fil de cuivre chausse dans l'air et un fil chaussé dans le gaz carbonique donnent à peu près la même charge initiale de 200 unités; mais, alors que cette charge baisse rapidement pour le fil chaussé à l'air, elle diminue beaucoup moins vite pour le fil chaussé dans CO², qui ne porte d'ailleurs pas de trace d'oxydation; ainsi donc, non seulement l'oxydation du fil n'augmente pas de façon sensible l'émission des charges positives, mais encore, par suite de l'altération superficielle qu'elle produit, elle s'oppose à cette émission.

L'émission est donc dans ce cas indépendante de l'oxydation; elle présente d'ailleurs les mêmes caractères que dans le cas de l'air. Le courant de saturation est particulièrement facile à mettre en évidence, le fil ne se fatiguant pas aussi vite qu'à l'air.

Par exemple, à 200", on a les valeurs suivantes :

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMÈNES ÉLECTROCAPILLAIRES. SOL

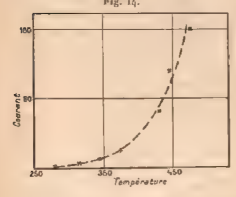
Champ.	Courant
+ 140	100
+351	100
+264	100
+176	100
± 88	66
+ 14	42
+ 22	20
4 10	4

A cette température-là, dans l'air, il eut été impossible d'avoir deux mesures successives comparables, étant donnée la rapidité de fatigue du fil.

Le courant de saturation en fonction de la température varie suivant une loi analogue à celle du cas de l'air.

On a trouvé :

Température	Courant.
0	
280	1
315	5
345	10
375	2.1
430	66
445	110
475	160
E2	. 4



résultats représentés par une courbe analogue à celle qu'on a trouvée pour l'air.

Quand un fil est chanffé dans le gaz carbonique à température élevée après avoir été chauffé à l'air, les charges positives sont diminuées par suite de l'état d'altération dans lequel se trouve la surface et elles sont alors plus faibles que dans l'air avec le même fil.

Par exemple, un fil a donné:

	Courant de chauffe.	Champ.	Charges émises.
Chauffé à l'air	10,30	-4 {0	6o 135
a dans CO1	. } 10,80)s	57 140
» à l'air	- { :0,50	13	8a 16a

En résumé, une suppression de l'oxydation n'arrête pas l'émission des charges positives.

2. Métaux chauffés dans l'oxygène. — Si l'oxydation intervient dans le phénomène, en chauffant le métal dans de l'oxygène, on devra avoir une augmentation des charges émises. C'est l'inverse qui a lieu.

Exemple. - Fil de cuivre chaussé alternativement dans l'air et l'oxygène :

		Courant de chauffe.	Champ.	Charges émises.
Chauffé	à l'air	ADAD O E	+440	66
ka .	dans l'oxygène.	10,20	2) 31	10 40
	à l'air	10,40	υ	80
6	dans l'oxygène.	10,40	71 Tr	io 135
31	á l'air	10,10	y y	jo 120

De même si l'on commence par l'oxygène :

	Courant		Charges
	de chauffe.	Champ.	émises.
Chausté dans l'oxygène.	10,10	+440	12
	,	₩	60
a l'air	10,30	78	135
 dans Foxygène. 	10,80	Ø	రం
- Only Toxy gene.	11,30	79	160

On voit donc que l'oxydation du fil intervient moins que la présence même du gaz oxygêne, qui se traduit par une diminution de l'émission.

Cette diminution se manifeste d'ailleurs avec les métaux non oxydables tels que l'argent :

	Courant de chauffe.	Champ.	Charges émises.
Chanffé à l'air		+440	120
o dans l'oxy		Þ	τ5
Avec un autre fil : Chauffé dans l'oxy		4 50	100
* å l'air	0	10	350

Le nickel et le fer ont donné des résultats analogues. Il résulte de ces expériences que, si l'action chimique du métal sur le gaz exerce une influence sur les charges émises, cette influence doit être faible, par rapport à celle qu'exerce une simple variation de température sur le système formé par le fil et par le gaz environnant. Ce ne peut être que dans les cas où l'action chimique est particulièrement vive, qu'on peut espérer avoir une augmentation sensible des charges émises.

3. Cas où l'action chimique semble intervenir. — O.-W. Richardson (1) a signalé un cas où cette action

⁽¹⁾ RIGHARDSON, Phil. Mag., t. IX, 1905, p. 407.

chimique intervient très nettement dans l'émission des charges positives.

Voici son expérience et les résultats obtenus : un fil de platine neuf, décapé à l'acide azotique et chauffé au bunsen donne, quand il est porté dans un bon vide à la température de 680°, une perte de 312 unités; après l'avoir maintenu pendant 52 minutes à cette température. la perte tombe à 7,5 unités; si l'on abaisse la température à 610° cette perte devient 1,3. On introduit alors de la vapeur de phosphore : à la température ordinaire on trouve une perte de 21,5 unités. Si l'on chauffe a 200° la perte devient 16,000 unités, mais le fil casse aussitût. Cette augmentation considérable des charges positives émises ne peut guère s'expliquer que par un bouleversement moléculaire dû à une action chimique très vive.

Dans le cas d'un fil d'argent chauffé dans l'hydrogène sulfuré, le phénomène, quoique beaucoup moins net, présente une certaine analogie avec le cas signalé par Richardson.

Le fil est chauffé dans l'air :

Courant		Charges
de chauffe.	Champ.	émises.
8,60	+110	7,5
8,70	23-	18
9,40	No.	160

Le même fil dans l'hydrogène sulfuré :

Courant de chauffe	Lhamp.	Charges émises.
8 80	+ (40	20
2)	В	,12
u)	h	6,5
9,3o	j.	20
20	lo .	16
n	10	1.1
9, 10	э.	XX
>1	5	15
	11	1.1

La fatigue est donc très rapide par suite de l'altération de surface; elle persiste si l'on rechauffe le même fil à l'air :

Courant		Charges
de chauffe.	Champ.	dinises.
лтр 9 , 20	÷440	t
9,10	B .	2,8
9,65	9	ৰ্ব

Presque tout l'effet dû à l'augmentation de température a disparu. Le même fil dans l'hydrogène sulfuré :

Courant		Charges
de chauffe.	Champ	émises.
8,80	+ 140	10
8,90	33	25
9	D	30
3	30	33
1)	P	40

Le phénomène est donc plus intense que dans l'air; à partir de ce moment le fil, au lieu d'éprouver une fatigue, présente au contraire une augmentation de l'émission; cette émission semble donc avoir une autre cause qu'au début.

En renouvelant H2S:

Courant de chausse.	Champ.	Charges émissos.
8,40	+440	26
8,40	70	32
9	10	135
9	n	155

l'augmentation devient alors considérable et le fil casse. Il semble que l'action chimique se précipite à la fin : c'est d'ailleurs à la fin que le fil se recouvre de paillettes noires de sulfure d'argent.

L'expérience a toujours donné les mêmes résultats : au début l'émission dans l'hydrogène sulfuré est moins vive

que dans l'air, la formation de sulfure faisant disparatre à peu près complètement les charges émises dans l'air puis, la réaction se poursuivant, l'émission des charges positives augmente; à la fin de la réaction cette augmentation est assez considérable pour que l'émission se produise même à la température ordinaire, le fit ne tardant d'ailleurs pas à casser. Quant aux charges négatives l'émission n'est pas augmentée à mesure que l'attaque du fit s'accélère.

En résumé, il semble bien que l'action chimique intervienne, mais il est impossible d'obtenir au moyen de métaux chaussés des renseignements sur son influence, car à l'action chimique se superpose un esset beaucoup plus important, uniquement dû à l'augmentation de la temperature et au contact métal-gaz. Si l'on veut étudier l'influence des réactions chimiques sur l'ionisation, à partir des métaux chaussés, on se trouve dans des conditions aussi peu savorables que si l'on voulait faire cette étude à partir des gaz récemment préparés : dans ce dernier cas, aux charges dues à l'action chimique viennent s'ajouter celles que produit le barbotage; dans le premier cas, c'est l'augmentation de température qui vient augmenter les charges qu'a pu produire la réaction chimique.

VI. - NATURE DES IONS, MOBILITÉ.

1. L'existence d'un courant de saturation ramène la conductibilité, communiquée aux gaz par les métaux chaussés, à une ionisation ordinaire, c'est-à-dire à l'apparition dans le gaz de centres électriques; ces ions, se deplaçant dans le champ électrique, créent un courant entre les armatures du condensateur; comme leur production est limitée, ce courant n'augmente pas indéfiniment avec la différence de potentiel aux armatures.

La vitesse avec laquelle ces centres se déplacent dans le champ électrique est finie et n'est pas la même dans tous necherenes sur les phénomèmes électrocapillaires. 507 les cas, d'où la notion de mobilité des ions; la mobilité étant la vitesse acquise par le centre dans un champ unité (un champ de 1 volt par centimètre).

Les mobilités des ions, dans les divers cas connus, les font ranger en deux catégories : les ions ordinaires et les gros ions.

Les ions ordinaires, par exemple, ceux produits par les rayons X, les rayons de Becquerel, ont une mobilité de l'ordre de 1^{cm} par seconde dans un champ de 1 volt par centimètre.

Les gros ions ont une mobilité inférieure à 1/56 de millimètre dans un champ de 1 volt par centimètre; on les rencontre, par exemple, dans les gaz de l'électrolyse (1), dans l'émanation du phosphore, les gaz récemment préparés (2), les gaz de la flamme (3), etc.

On n'a pas trouvé, entre ces deux catégories, des ions de mobilité intermédiaire. M. E. Bloch (1) a montré que les ions des gaz issus de la flamme, pour lesquels Mac Clelland avait trouvé des valeurs variant entre 2^{mm}, 3 et 0^{mm}, 4, se rangent dans la catégorie des gros ions, quand on a soin de les ramener à la température ordinaire.

Les expériences de Child (3) et celles de Rutherford (0) montrent que la mobilité des ions émis par le platine incandescent est de l'ordre de 1° à 2° dans un champ de 1 volt per centimètre. La mobilité était, soit mesurée par la méthode du champ alternatif (1), soit déduite de la chute de potentiel (8) entre une lame de platine incan-

⁽¹⁾ Townseno, Philos. Mag., L. XLV, 1898, p. 125.

⁽²⁾ E. Block, These, Paris, 1904.

⁽²⁾ E. Bloom, Bulletin des séances de la Société française de Phys., 1905, p. 156,

^(*) E. Bugen, loc. cit.

⁽⁴⁾ Catto, Physical Review, t. XIV, 1932, p. 431-365.

⁽⁵⁾ RUTHERFORD, Physical Review, t. MII, 1901, p. 311.

^{(&#}x27;) LANGEVIN, Thêse, 1902.

⁽⁴⁾ RUTHERFORD, Physical Review, t. XIII, 1901.

descente et une deuxième lame parallèle. Les mobilités obtenues étaient donc celles qu'avaient les ions au moment de leur production, c'est-à-dire à température élever. Il m'a paru intéressant d'essayer, pour les centres électriques produits par les métaux chauffés, un travail analogue à celui de M. E. Bloch pour les gaz issus de la flamme et de rechercher quelle est la mobilité des charges émises, quand les gaz sont ramenés a la température ordinaire.

2. Disposition expérimentale. — La méthode employée est la méthode des courants gazeux; le gaz étudir passe dans un condensateur cylindrique entre les armatures duquel on établit une différence de potentiel. Il est évident que le champ nécessaire pour extraire tous les ions qui sont dans le gaz, et par suite pour obtenir le courant de saturation, devra être d'autant plus grand que la mobilité des ions sera petite et le débit du gaz plus rapide. Il dépendra également de la longueur du condensateur et de l'intervalle qui sépare ses armatures.

La théorie (1) montre que la différence de potentiel. nécessaire pour obtenir le courant de saturation, est donnée par la relation

$$V = \frac{U \log \frac{b}{a}}{2\pi l K};$$

V différence de potentiel exprimée en volts, U débit du gaz exprimé en centimètres cubes, b rayon de l'armature extérieure, a et t rayon et longueur de l'armature interne en centimètres, K mobilité des ions en centimètres-seconde.

La théorie suppose le champ uniforme et la mobilité des ions bien définie; dans ces conditions la courbe de saturation présente un coude très net; quand les mobilités sont variées, l'angle du coude s'émousse et est remplacé par un raccord à courbure plus ou moins grande. On

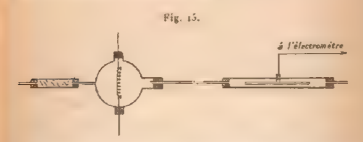
⁽¹⁾ E. Bloch, Ann. Ch. Phys., t. IV, 1905, p 47.

peut encore cependant à partir de la formule (1) obtenir la valeur d'une mobilité moyenne.

La mesure des mobilités moyennes revient donc à la détermination de la courbe de saturation.

L'appareil était disposé de la façon suivante :

L'air provenant d'un récipient à air comprimé passe dans un détendeur; un régulateur de pression permet d'obtenir un débit constant. Ce débit est mesuré au moyen d'un compteur à gaz ordinaire. A sa sortie du compteur l'air traverse un tube rempli de coton qui a pour but d'arrêter les poussières ou les ions que le gaz pourrait contenir; il vient ensuite dans un recipient où le fil étudié est chauffé au moyen d'un courant électrique. Le récipient dans lequel le fil était chauffé avait plus de 11 de capacité; il était séparé du condensateur par un tube de verre de 50cm de longueur environ et de 1cm de diamètre; le fil n'était chauffé que pendant le temps nécessaire aux lectures et remplacé après chaque opération; étant donnée la vitesse du courant d'air, le gaz arrivait dans le condensateur à une température qui devait être voisine de la température ordinaire; en tout cas, à la sortie du tube à mobilité un thermomètre n'indiquait aucune variation sensible de température.



L'armature extérieure du condensateur cylindrique avait 2^{cm}, 8 de diamètre, l'armature intérieure 35^{cm}, 5 de long et o^{cm}, 8 de diamètre. Cette dernière armature était

reliée à une des paires de quadrants d'un électromètre Curie, disposé comme nous l'avons déjà vu. L'armature externe était reliée à l'un des pôles d'une batterie d'accumulateurs, dont l'autre pôle était au sol; il existait donc une différence de potentiel, variable à volonté, entre les deux armatures. Le tube à mobilité, parfaitement isolé a la parailine, était protégé électrostatiquement, ainsi que l'électromètre et le tube de connexion.

3. Les résultats obtenus dépendent naturellement de la vitesse du courant gazeux.

Par exemple, pour un débit de 1120m² par seconde, on a trouvé pour les charges positives :

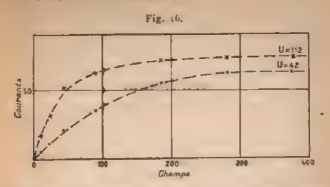
Champ.	Courant.
+375	23
·+· 280	73
→185	71
+ 90	62
- 45	59
-t- 23	31
± 11	181
0	0

Pour un débit de 42cm' par seconde, on n'a plus que :

Champ.	Courant.
+375	63
280	63
÷185	55
+ 90	35
(i	20
士 強壮	11
-+- 11	5
0	0

Les résultats sont représentés par les deux courhes (fig. 16).

Quand la vitesse du gaz diminue on voit que le coude devient moins net; donc, comme dans le cas des gaz issus de la flamme, il doit exister des ions dont la mobilité est accherences sur les phénomères électrocapillaires. 511 d'autant plus faible qu'ils mettent plus de temps pour arriver jusqu'au condensateur.



L'emploi de la formule théorique donne comme valeur de ces mobilités :

Pour
$$U = 112......$$
 $K = 0^{mm}$, 096 seconde-volt-cm
Pour $U = 42......$ $K = 0^{mm}$, 017 seconde-volt-cm

On voit que ces mobilités sont de l'ordre de celles de gros ions.

Les ions négatifs présentent un courant de saturation moins intense que les ions positifs, mais ils donnent des résultats analogues, quoique moins bien définis.

VII. -- CONCLUSION.

Il résulte des expériences de ce Chapitre que, dans l'air à la pression ordinaire, les phénomènes ont une allure qui rappelle les résultats obtenus par Richardson dans les gaz aux basses pressions avec le platine.

Quoique l'action chimique produite à la surface du métal intervienne dans le phénomène, on ne pout expliquer par cette intervention les résultats obteaus. Ou a en outre l'impression que le phénomène est surtout superficiel; il est naturel de penser à la couche double électrique qui doit exister à la surface de séparation du métal et du gaz.

Nous allons voir dans le Chapitre III comment on peut, en partant de cette notion, expliquer les résultats expérimentaux des deux premières Parties.

CHAPITRE HI.

Théorie électronique des métaux.

ī.

1. On a distingué pendant longtemps deux classes de conducteurs : ceux qui laissent passer le courant, sans aucune modification moléculaire apparente, comme les métaux; ceux pour lesquels ce passage est accompagne d'une décomposition chimique, comme les électrolytes.

Dans ce dernier cas, la théorie d'Arrhénius explique toutes les particularités de la conductibilité; il y a, dans l'électrolyte, un équilibre entre les molécules neutres et des centres chargés, les uns positivement, les autres négativement; ces centres sont invariablement liés aux molécules du sel en solution, les positifs à l'atome metallique, les négatifs au radical.

L'étude de la conductibilité des gaz issus de la flamme amena Giese à l'hypothèse des centres analogues charges électriquement et provenant d'une dissociation moléculaire du gaz. L'étude des rayons cathodiques, celle de la conductibilité des gaz sous l'action des rayons X et des substances radioactives, vinrent donner corps à cette hypothèse, qui constitue ce qu'on appelle l'ionisation des gaz.

Mais alors que, dans l'électrolyse, les ions ont tous une individualité et que leur nature dépend essentiellement du milieu dans lequel ils se trouvent, dans la conductibilité des gaz, les ions perdent toute individualite. Quelle que soit la nature du gaz où se produit la conductibilité, quelle qu'en soit l'origine, que les centres négatifs soient ceux qui constituent les rayons cathodiques, qu'ils soient dus aux rayons Röntgen, aux substances radioactives, à la lumière ultra-violette, aux conducteurs incandescents, on trouve toujours que le rapport de leur charge électrique à leur masse a la même valeur. Leur charge est la même que celle de l'atome d'hydrogène dans l'électrolyse, mais leur masse est environ 1000 fois plus petite que celle de l'atome électrolytique.

La mesure du rapport de la charge électrique à la masse faite pour les centres positifs a donné des valeurs beaucoup plus faibles que pour les centres négatifs : ce qui fait supposer que ces centres positifs ont des masses beaucoup plus grandes.

L'apparition des mêmes centres négatifs dans tous les phénomènes de conductibilité, le fait que leur charge et leur masse sont invariables, de quelque substance qu'ils proviennent et de quelque manière qu'on les ait produits, amènent à peuser que ces corpuscules pénètrent toute matière et même qu'ils en forment un élément essentiel.

Il est donc naturel d'admettre que ces corpuscules négatifs ou électrons se trouvent dans les métaux et que c'est à eux qu'est due la conductibilité métallique; on n'aura plus ainsi qu'une classe unique de conducteurs, le mécanisme de la conductibilité restant le même dans tous les cas.

Cette idée avait été émise par Giese (') bien avant qu'on entrevit cette unité de la matière à l'état corpusculaire; elle a été le point de depart de très nombreux travaux, dont l'ensemble constitue la théorie électronique des métaux.

Je rappellerai sculement les points essentiels et les

⁽¹⁾ Giese, Wied. Ann., t. XVII, 1882, p. 538.

Ann. de Chim. et de Phys., 8 serie, t. XIV. (Août 1908.)

principaux résultats de cette théorie, pour ne m'occuper ensuite que de ce qu'elle a de common avec les expériences des deux premiers Chapitres.

Dans tous les métaux il existerait des centres chargés négativement, provenant d'une dissociation moléculaire, et des centres positifs, résidus de cette dissociation quand une partie des centres négatifs a abandonné la molécule. Le nombre de corpuscules qui existent à chaque instant dans 1^{cm} de la substance résulte d'un équilibre dynamique entre la recombinaison des centres négatifs et des molécules électrisées positivement et la dissociation des molécules neutres.

Les centres négatifs, relativement petits par rapport aux positifs, peuvent en majeure partie se mouvoir librement dans la masse avec une très grande vitesse, alors que les centres positifs, beaucoup plus gros, sont très peu mobiles et semblent osciller autour de positions fixes. En somme, un métal aurait une structure spongieuse, formée de molécules et d'ions positifs fixes, au travers dequels les corpuscules négatifs, en état perpétuel d'agitation, se déplacent comme les molécules de la théorie cinétique des gaz.

L'application aux électrons des raisonnements de la théorie cinétique des gaz développée par le professeur Drude (¹) et par J.-J. Thomson (²) les a conduits à des résultats parfaitement concordants avec l'expérience.

Les corpuscules étant mobiles se déplaceront sous l'action d'un champ électrique, d'où la conductibilite métallique; leur concentration, suivant la nature du conducteur, explique l'existence de différences de potentiel au contact et les phénomènes qui en découlent (2).

t Duens, Annalen der Physik, t. 1, 1900, p. 566; t. III, 1900, p. 569.

^{(*} J. J. Thomson, Rapport and congress international, t. 111, 1990. (*), Garse, Weel Ann., t. NAVII, 1889, p. 576.

Les choes répétés de ces corpuseules entre eux seront suivis d'action calorifique et expliqueront la propagation de la chaleur d'un point à l'autre du métal. La similitude d'origine entre les deux conductibilités thermique et électrique laisse prevoir l'existence entre elles d'un certain rapport; aussi la théorie permet-elle (1) de retrouver la loi Wiedemann-Franz et d'expliquer les exceptions qu'elle présente.

Un champ magnétique produira une modification des trajectoires des corpuscules et diminuera leur libre parcours moyen; par suite, leur vitesse acquise sous l'influence d'une différence de potentiel sera amoindrie, d'où la variation de résistance électrique que présentent certains conducteurs, tels que le bismuth, quand on les place dans un champ magnétique (2).

L'action du champ magnétique, modifiant la distribution des électrons dans le métal, permet également d'expliquer les phénomènes galvanométriques.

L'action de la température, produisant aussi une variution dans cette distribution, permettra l'explication des phénomènes thermo-électriques, etc.

2. L'hypothèse d'électrons mobiles et libres dans le métal suppose qu'il y a, à la surface de séparation du métal et du gaz, une différence de potentiel antagoniste s'opposant à la sortie des corpuscules négatifs; si cette différence de potentiel n'existait pas, rien ne s'opposerait à la sortie des électrons libres et mobiles; ils s'échapperaient du métal, comme le feraient les molécules du gaz d'un récipient dont les parois présenteraient des fuites. La sortie des électrons constituerant, d'ailleurs, autour du métal qui resterait positif, une atmosphère négative, et il se formerait une couche électrique double à la surface de

^() Dat Dr., loc. cit.

⁽¹⁾ J.-J. Phonson, Congrès de Physique de 11,10, t III.

séparation du métal et du gaz. Cette couche double aurait son feuillet positif sur le métal et son feuillet négatif dans le gaz.

Il est facile, en répétant le raisonnement de Nernst, de trouver l'expression de la différence de potentiel résultant de cette couche double.

Nons admettrons, pour cela, qu'il y a des électrons libres, non seulement dans le métal, mais même dans l'atmosphère gazeuse qui l'entoure. Nous verrons qu'étant donné le nombre excessivement petit de ces corpuscules libres (10-26 par centimètre cube) cette hypothèse n'a rien d'invraisemblable, et les gaz peuvent être considérés comme des isolants parfaits. Ces électrons libres étant beaucoup plus petits que les molécules gazeuses pourront se mouvoir entre ces molécules, quoiqu'elles soient ellesmêmes en état perpétuel d'agitation.

L'assimilation des électrons libres dans le métal aux molécules d'un gaz qui serait enfermé dans un récipient amène à considérer ces corpuscules comme exerçant, par suite de leurs choes répétés, une certaine pression sur la surface du conducteur qui les contient. La théorie cinétique des gaz nous donne comme valeur de cette pression:

on :

$$p = \frac{1}{3} N m u^2,$$

N étant le nombre des électrons dans 1°m' du métal; m masse d'un électron;

u vitesse moyenne d'agitation de ces électrons.

Comme l'énergie cinétique moyenne d'un électron $\frac{1}{2}mu^2$ est égale à 2T, la pression hypothétique des électrons sur la surface de séparation du côté du métal sera

$$p = \frac{2}{3} \alpha T X.$$

2 constante universelle, T température absolue.

Les électrons libres qui sont dans le gaz exerceront sur la surface de séparation et du côté du gaz une pression

$$p' = \frac{2}{3} \, a \, T \, N \,,$$

N' nombre d'électrons libres par centimètre cube de gaz.

A la surface de séparation métal-gaz, il y a donc une discontinuité de pression; quand un électron s'échappera du métal, l'énergie mise en jeu sera la même que celle que mettrait en jeu une molécule gazeuse qui passerait du volume e sous la pression p au volume e' sous la pression p', c'est-à-dire

$$\int_{1}^{\infty} \rho \, dv = \frac{2}{3} \, \alpha T \int_{1}^{3} - \frac{dN}{N} = \frac{2}{3} \, \alpha T \log \frac{N}{N'}.$$

Or, la discontinuité de pression correspond à une discontinuité de potentiel à la surface de séparation; soit E la valeur de cette différence de potentiel.

Un électron de masse électrique µ qui franchit cette discontinuité de potentiel E met en jeu une énergie Eµ qui doit égaler l'énergie trouvée plus haut.

D'où l'on tire, pour la différence de potentiel,

$$E = \frac{2}{3} \, \frac{zT}{\mu} \log \frac{N}{N}.$$

Cette formule nous montre que, pour une température donnée, la différence de potentiel est seulement fonction du nombre des électrons libres dans les deux milieux; elle nous fait voir que pour changer cette différence de potentiel il sera nécessaire de faire varier la distribution des électrons des deux milieux; elle nous permettra, en outre, de retrouver immédiatement la formule que Richardson a trouvée pour la variation de l'émission des corpuscules négatifs en fonction de la température.

Pour établir la formule de Nernst nous n'avons fait

intervenir, en aucune façon, la constitution des couches de passage du métal au gaz; il n'y a donc aucune contradiction à supposer qu'à la surface de séparation des deux milieux il v a une couche double.

Nous allons essayer de préciser la nature et la constitution de cette couche double et montrer le rôle qu'elle doit vraisemblablement jouer dans les phénomènes étudiés expérimentalement.

« La présence d'une couche double à la surface de séparation de deux milieux, dit J.-J. Thomson (1), suppose l'existence à la surface de chacun d'eux d'une couche de matière dont la nature intime n'est identique ni à celle de l'un, ni à celle de l'autre; elle implique aussi l'existence d'une certaine quantité d'une combinaison chimique procédant à la fois des deux corps, ou mienx des premiers stades d'une telle combinaison incomplète et inachevée, car toute combinaison chimique parfaite possède la neutralité électrique. »

Nous avons vu que la théorie électronique des métaux suppose qu'il y a autour des métaux une atmosphère de corpuscules négatifs. Il y aurait, en somme, à la surface de séparation du métal et du gaz, d'un côté des centres chargés positivement peu mobiles, de l'autre des centres négatifs en état perpétuel d'agitation.

Ces centres positifs et négatifs constamment agnés s'entre-choqueront mutuellement comme le feraient les molécules de deux gaz différents qui seraient de part et d'autre de la surface. Des choes mutuels de ces centres positifs et négatifs il résultera des centres neutres et mixtes, de même que des choes mutuels des molécules de deux gaz il peut résulter des molécules mixtes d'un composé de ces deux gaz.

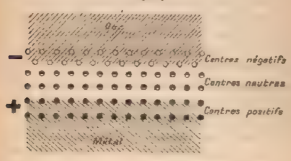
Ces centres neutres sépareront, en quelque sorte, les

^{17,} I -I. Thomson, Les décharges electriques dans les gaz, p. 17.

neculardies son les enémonitées électrocsen laines. 319 deux feuillets de la couche double; ils formeront ce composé chimique incomplet et procédant à la fois des deux corps dont parle J.-J. Thomson.

En somme, au point de vue statique et abstraction faite de l'agitation des centres, la couche double à la surface de séparation d'un métal et d'un gaz serait constituée d'une conche de centres positifs du côté du métal, d'une couche de centres négatifs du côté du gaz et entre les deux une couche de centres neutres.

Fig. 17.



En réalité, dans l'hypothèse cinétique, tous ces centres entre-choquent et de nouveaux centres neutres se forment alors que d'autres se dissociant. L'équilibre statique précédent correspond donc à un équilibre dynamique entre les centres chargés et les centres neutres, équilibre qui sera atteint quand la vitesse de formation des centres neutres sera egale à leur vitesse de décomposition.

Nous supposerons que cet équilibre est analogue à un équilibre chimique réversible, ce qui nous permettra de lui appliquer les raisonnements cinetiques ou thermodynamiques qu'on fait dans ce dernier cas.

La constitution précèdente pour la couche double étant admise, il est facile de voir que toute modification de l'équilibre entre les centres chargés et les centres neutres de cette couche se traduira par une apparition de centres chargés dans le gaz et dans le métal.

Si, par exemple, la modification de l'équilibre se tradut par une dissociation des centres neutres, les centres positifs et négatifs, produits de cette dissociation, se trouveront placés, comme l'étaient les centres neutres, dans un champ électrique très intense (environ 1 volt pour 10-3 cm); d'après l'orientation du champ les centres positifs seront projetés du côté du gaz, les centres négatifs du côté du métal; le gaz se chargera positivement, le métal négativement.

Si, au contraire, le déplacement de l'équilibre se traduit par une augmentation du nombre des centres neutres, les centres chargés qui ont servi à la formation de ces nouveaux centres neutres proviennent des couches des centres positifs et négatifs; la diminution du nombre de ces derniers centres amène une diminution de la différence de potentiel au contact métal-gaz. Or, comme c'est cette différence de potentiel qui empêche les électrons libres du métal d'abandonner ce dernier, si elle diminue, des corpuscules négatifs s'échapperont dans le gaz; le gaz se chargera négativement et le métal positivement.

Ce que nous venons de dire suppose que les centres neutres, résultant de l'association d'un centre positif et d'un centre négatif, peuvent se dissocier; cela ne sera plus vrai dans le cas contraire. Si, par exemple, le gaz attaque le métal, les feuillets de la couche double ne seront plus séparés par les premiers stades d'une combinaison chimique incomplète et inachevée susceptible de se décomposer, mais par un composé chimique bien défini et neutre qui ne se dissociera pas et empêchera la combinaison des centres positifs et négatits des feuillets; le phénomène sera arrêté ou du moins fortement atténué. L'expérience nous a, en effet, montré qu'une altération de la surface du métal diminuait l'intensité des charges émises.

En résumé, s'il n'y a pas d'action chimique du gaz sur le métal, toute modification d'équilibre des centres qui forment la couche double se traduira dans l'espace environnant par une apparition de charges positives ou négatives. Or, la modification peut se faire, suit à température constante, par une modification de la surface (phénomènes électrocapillaires), soit en maintenant la surface constante, par une variation de température (phénomènes thermo-électriques).

11. - PHÉNOMENES ÉLECTROCAPILLAIRES.

Nous admettons que la couche double à la surface de séparation des deux milieux résulte d'un équilibre dynamique entre les centres chargés et les centres neutres, équilibre atteint quand le nombre des centres neutres qui se forment égalera celui de ceux qui se décomposent dans le même temps; nous pourrons appliquer intégralement les raisonnements thermodynamiques ou cinétiques qu'on applique à un équilibre chimique (1).

La température étant constante, quand l'équilibre a lien, il y a entre les concentrations des centres, c'està-dire les nombres de ces centres par unité de volume, la

relation de Guldberg et Waage :

$$C_1C_2 \Longrightarrow K\Gamma$$
,

C₁, C₂, Γ concentrations des centres positifs, négatifs et neutres;

K coefficient qui dépend uniquement de la température. Bien entendu, la relation sera de cette forme si l'on admet qu'un centre neutre résulte de la combinaison d'un seul centre positif avec un seul centre négatif.

Supposons que l'épaisseur des différentes couches soit

⁽¹⁾ YAN'T HOPF, Leçons de Chimie physique, p. 118.

la même et constante; si n_1, n_2 et N sont les nombres des centres positifs, négatifs et neutres qui constituent la couche double, on pourra écrire

$$C_1 = \frac{n_1}{S}, \qquad C_2 = \frac{n_2}{S}, \qquad \Gamma = \frac{V}{S},$$

S étant la surface du conducteur.

En portant dans la relation de Guldberg et Waage, il vient

$$n_1 n_2 = KNS,$$

formule qui va nous permettre de retrouver les différents résultats qu'a donnés l'expérience.

1. L'apérience de l'entonnoir. — La formule (montre que, si S augmente et si cette augmentation est assez rapide pour qu'on puisse considérer n, et n; comme constants, l'augmentation de S entraîne la diminution de N, le nombre des centres neutres diminue, une partie d'entre cux se dissocient, des centres positifs sont projetés dans le gaz, des centres négatifs sur le métal

Done, quand une goutte se forme, le mercure de l'entonnoir se charge négativement et il y a dans le gaz apparition de charges positives.

La goutte en se détachant emporte les charges positives de la couche double qui sont à sa surface et laisse, dans le gaz environnant le point où s'est formée la goutte, des charges négatives.

En définitive, le mercure de l'entonnoir doit se charger négativement, les gouttes doivent emporter des charges positives; dans le gaz, au point où se forme la goutte, il doit y avoir des charges à la fois positives et négatives; ces dernières charges se neutraliseront s'il n'y a aucun champ électrique pour les capter.

Quand de nouvelles gouttes s'écouleront, le phénomène recommencera; il n'y aura pas accumulation de charges d'un seul signe au point où se forment les gouttes et il s'établira un véritable courant du mercure de l'entonnoir au mercure du bas, le pôle positif étant en bas et le négatif en haut.

(l'est bien ce que l'expérience a donné: nous avons vu que, lorsqu'il n'y avait pas de phénomène secondaire (pénétration de charges au point d'écoulement), le cylindre de Faraday accusait des charges positives et le mercure de l'entonnoir des charges négatives. Nous avons vu aussi que, dans l'espace qui environne le point où se forment les gouttes, il y avait à la fois des charges positives et négatives.

Nous avons dit que nous supposions la variation de S assez rapide pour que n_1 et n_2 puissent être considérés comme constants, c'est-à-dire que la surface varie assez rapidement pour que le nombre des centres qui forment les feuillets positif et négatif n'ait pas le temps de changer; il est évident que plus la variation est brusque, plus on se rapproche de cette condition; on peut donc s'attendre à ne pas trouver une augmentation des charges emportées proportionnelle aux variations de la surface, mais à voir augmenter ces charges plus rapidement que ces variations de surface, comme l'a montré l'expérience que nous avons faite en variant la vitesse avec laquelle le mercure s'écoulait de l'entonnoir.

Nous verrons plus loin qu'en l'absence de tout champ électrique une élévation de température se traduit par une augmentation de la différence de potentiel; ce qui est d'ailleurs bien évident, puisque, lorsque la température s'élève, la vitesse d'agitation thermique des électrons augmente; par conséquent, il en sort un plus grand nombre, épaississant l'atmosphère négative autour du métal, et la différence de potentiel qui s'oppose à la sortie des électrons augmente.

Cette augmentation de la différence de potentiel se tra-

duit donc par un accroissement des charges qui forment la couche double; les charges mises en jeu dans l'experience de l'entonnoir doivent augmenter quand la temperature croît; l'expérience a confirmé.

2. Expérience de l'électromètre. — On conçoit fa ilement que la constante capillaire dépende essentiellement de l'équilibre des centres chargés et neutres qui se produit à la surface de séparation : les actions électrostatiques des centres électriques chargés viennent s'ajouter aux attractions moléculaires; la couche des centres neutres, qui sépare les feuillets, vient changer la distance et par conséquent les attractions des molécules matérielles des deux milieux. Une modification des centres positifs et négatifs et de la couche des centres neutres qui les sépare se traduira par une modification de la constante capillaire.

Si l'on augmente le nombre des centres chargés qui constituent les couches positives et négatives, il se produira également une augmentation des centres neutres et mixtes qui séparent les deux feuillets. Les répulsionsélectrostatiques et l'augmentation de la couche neutre diminueront les attractions moléculaires à la surface qui tendra à augmenter. La constante capillaire diminuera.

Ce sera l'inverse si l'on diminue ces charges.

Dans l'expérience de l'électromètre, quand le mercure de la pointe est positif, des centres négatifs sont attirés du côté du gaz, des centres positifs du côté du métal, les nombres n_1 et n_2 des centres chargés de la couche double augmentent. Comme on doit avoir

$$n_1 n_2 = K.NS$$
,

K étant constant, une augmentation de n_1 et n_2 , assez rapide pour qu'on puisse considérer N comme constant, entraînera une augmentation de S; il y aura diminution de la constante capillaire et augmentation de la surface, le niveau baissera dans la pointe.

Quand le mercure est négatif, c'est l'inverse qui se produit : il y a appel de centres, positifs du côté du gaz, négatifs du côté du mercure : n, et n₂ diminuent, Ségalement. Les répulsions électrostatiques seront plus faibles, la couche des centres neutres qui séparent les deux milieux sera moins forte, les attractions moléculaires seront plus grandes, la surface de séparation mercure-air tendra à diminuer, la constante capillaire augmentera.

Dans ce dernier cas, la différence de potentiel au contact diminue; mais alors, comme les électrons qui sont dans le métal sont arrêtés par cette dernière différence de potentiel et qu'ils ont, à température constante, la même vitesse d'agitation, le nombre d'électrons qui peuvent quitter le métal augmentera et il arrivera un moment où les charges émises par le métal à la température de l'expérience égaleront celles qu'apporte le champ électrique; à ce moment, un équilibre sera atteint et le niveau se fixera. Ceci expliquerait pourquoi nous n'avons pu mettre en évidence un maximum, dans la constante capillaire, quand la couche double diminue et pourquoi on constate un ralentissement dans la vitesse de déplacement à mesure que le niveau s'élève.

Nous savons qu'une augmentation de température provoque une émission de corpuscules négatifs par le métal; en l'absence de tout champ électrique, une augmentation de température produira donc une augmentation de la couche double tendant à s'opposer à cette émission. Cette augmentation de la couche double doit donc être accompagnée d'une diminution de la constante capillaire. Or, on sait depuis longtemps que la constante capillaire du mercure diminue quand la température s'élève, cette diminution étant plus rapide que ne l'indiquerait une variation de la cohésion sous l'action de la température : il est probable que l'augmentation de la couche double contribue à cette diminution de la constante capillaire.

En résumé, la conception électronique des métaux est parfaitement d'accord avec les résultats obtenus dans le premier Chapitre; nous allons voir qu'elle permet d'interprêter également les résultats du second.

III. - PHÉNOMÈNES THERMO-ÉLECTRIQUES.

1. Les métaux chaussés émettent à température relativement basse des charges uniquement positives, aux températures plus élevées des charges à la fois positives et négatives.

Richardson a montré que l'hydrogène occlus dans le métal n'était pas la cause de l'émission des charges negatives, comme le croyait H.-A. Wilson: quand on fait passer de l'hydrogène à travers un tube de platine chauffe, l'émission négative du platine chaud n'est pas augmentée: l'émission positive du platine est au contraire augmentée quand de l'hydrogène la traverse; Richardson a donc été naturellement amené à admettre que cette production decharges positives était due aux gaz occlus dans le métal, alors que l'émission négative serait due aux électrons qui sortent du métal.

Nous avous va le rôle essentiel que joue l'état de la surface dans l'émission de ces charges positives. Une altération de cette surface arrête l'émission : le nettovage la fait réapparaître. L'expérience de Richardson ne prouve pas que les charges positives soient dues à l'hydrogène qui traverse le métal, car le passage de l'hydrogène à travers la paroi modifie la surface de contact du métal et du gaz, par conséquent modifie l'émission positive, si cette émission est uniquement due à ce qui se passe au contact du métal et du milieu environnant.

D'ailleurs, les gaz émis proviennent vraisemblablement des conches superficielles et non du cœur du métal; par consequent, le phénomène se passe à la surface, et, tant qu'on n'aura pas mis nettement en évidence la relation existant entre les charges produites et les gaz émis, ce qu'on explique par l'hypothèse de Buchardson pourra s'expliquer par l'hypothèse d'une action purement de contact.

L'interprétation de Richardson n'est encore qu'une hypothèse, complètement indépendante de la théorie cinénique par laquelle il explique l'émission des charges négatives. Sans prétendre que l'émission des gaz occlus n'intervient pas dans l'émission des charges positives, je me propose de montrer que cette émission peut s'expliquer par un mécanisme se rattachant à la théorie électronique des métaux et par conséquent à la production des charges négatives.

Quand on augmente la température du métal, on produit un accroissement de la vitesse d'agitation des électrons dans ce métal, puisque la force vive moyenne d'un électron ½ mu² est égale à zT. La vitesse d'agitation étant plus grande, un certain nombre d'électrons pourront franchir la couche double et venir dans le milieu environnant : c'est l'émission des charges négatives. L'augmentation de température produira également une variation de la vitesse d'agitation des centres qui forment la couche double, d'où un déplacement de l'équilibre des centres chargés et neutres de cette couche et la mise en liberté dans le gaz des charges positives si le déplacement de l'équilibre se traduit par une dissociation de centres neutres.

2. Émission des charges négatives. — Voici la démonstration faite par Richardson (1) de la formule qui donne la variation du nombre des centres émis en fonction de la température.

Soit o l'énergie mise en jeu par un électron, qui fran-

[,] RICHARDSON, Philos. Irans., A. t. Col. 1905, p. 15.

chit la couche double à la surface de séparation des deux milieux. Les particules négatives qui sortiront à une température T sont celles dont l'énergie cinétique est supérieure à Φ, c'est-à-dire celles pour lesquelles

$$\frac{1}{2}mu^{1} \geqslant \Phi$$
,

u étant la vitesse moyenne d'agitation normale à la surface. Pour avoir le nombre des électrons qui sont émis à la température T, il suffit donc de calculer le nombre des corpuscules pour lesquels la vitesse moyenne d'agitation normale à la surface est supérieure à $\sqrt{\frac{2\Phi}{m}}$, m étant la masse d'uu électron.

Or la théorie cinétique nous apprend que, lorsque la vitesse d'ensemble des molécules est nulle ou négligeable par rapport à leur vitesse d'agitation, le nombre des molécules contenues dans l'unité de volume et ayant des composantes de vitesses comprises entre u et u+du, v et v+dv, w et v+dw, dans trois directions respectivement rectangulaires, est donné par la formule

$$n\left(\frac{km}{\pi}\right)^{\frac{3}{2}}e^{-km_1u^2+v^2+w^2}\,du\,dv\,dw;$$

n nombre de corposcules par centimètre cube, m masse de chacun d'eux, $\frac{3}{4}k$ étant l'énergie moyenne de translation d'un corposcule, égale d'ailleurs à celle d'une molécule gazeuse à la température considérée. Le nombre des corposcules, possédant ces composantes, qui frappent l'unité de surface normale à u dans une seconde sera

$$n\left(\frac{km}{\pi}\right)^{\frac{5}{2}}ue^{-km_{\alpha}u_{\beta}+w^{2}+w^{2}}du\,dv\,dw.$$

Si nous supposons la surface du conducteur chauffe normale à l'axe des u, le nombre des corpuscules dont la

$$\int_{\sqrt{\frac{2\Phi}{m}}}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} n \left(\frac{km}{\pi}\right)^{\frac{2}{2}} u e^{-km u^2 + \omega \lambda_{\nu} w^2 n} du dv dw,$$

c'est-à-dire, en intégrant,

$$\frac{n}{2}(kni\pi)^{-\frac{1}{3}}e^{-ik\Phi} \quad \text{ou} \quad n\sqrt{\frac{4}{3}}\frac{2T}{m\pi}e^{-\frac{2\Phi}{2RT}},$$

puisque $k = \frac{3}{6\pi T}$, α étant la constante des gaz.

Quant au courant de saturation produit par une surface S, il sera

$$C = n \mu S \sqrt{\frac{4}{3}} \frac{\alpha T}{m \pi} e^{-\frac{1 \Phi}{2 \alpha T}},$$

u étant la charge d'un corpuscule.

Il est à remarquer que la formule de Richardson n'est autre chose que la formule de Nernst :

$$E = \frac{2}{3} \, \frac{\alpha \, T}{\mu} \, \text{Log} \, \frac{N}{N^r}, \label{eq:energy}$$

N et N' étant le nombre des électrons libres dans les deux milieux quand l'équilibre est atteint; cette formule s'écrit en effet

$$N' = Ne^{-\frac{3E\mu}{3\alpha T}} = Ne^{-\frac{3\Phi}{3\alpha T}}.$$

L'équilibre ne pourra être atteint qu'en l'absence de tout champ électrique; il aura lieu lorsque le nombre d'électrons qui sortiront du métal sera égal au nombre des électrons du milieu environnant qui y rentreront.

Mais le nombre d'électrons qui rentreront dans le métal par seconde n'est pas égal à N', nombre d'électrons libres dans 1^{cm} du milieu environnant le métal, mais à ceux de ces électrons qui ont une composante de la vitesse d'agitation normale à la surface, c'est-à-dire que ce nombre

est égal à N' $\sqrt{\frac{4}{3}} \frac{\alpha T}{m\pi}$, en appliquant les résultats de la théorie cinétique.

Le nombre des électrons qui sort par seconde, par unité de surface, de l'intérieur du métal est donc

$$x = N\sqrt{\frac{4}{3}} \frac{\overline{x} \overline{T}}{m\pi} e^{-\frac{3\Phi}{2\pi T}},$$

qui est la formule de Richardson.

En présence d'un champ électrique, les électrons sortis sont immédiatement captés par le champ, l'équilibre ne sera jamais atteint et dans chaque seconde il sortira de l'unité de surface un nombre d'électrons constamment égal à x.

D'où un courant de saturation constant.

Quant à la fatigue du fil, on ne peut guère l'expliquer que par une modification de la surface de contact du métal et du gaz, qui, changeant la nature des couches de passages, vient faire varier l'énergie nécessaire à la sortie d'un électron de l'intérieur du métal.

Nous avons vu qu'expérimentalement plus rapide était l'altération de la surface de contact (oxydation, sulfuration), plus grande était la fatigue.

On peut écrire la relation précédente sous la forme

$$C = N_1 a T^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{b}{T}}$$

OU

(1)
$$\log C = A + \frac{t}{a} \log T - \frac{B}{T}$$

L'expérience a donné :

				Calculé.		
C.	T.	Log C.	Log T,	Ť.	Log C.	C.
19	788	1,079	1,448	0,00127	N	E
18	798	1,255	1,451	0,00125	1,256	18
2%	8n3	1,3/2	1,452	0,00124	20	
50	830	1,699	1.459	0,001204	1,683	\$8.3
83	850	1,919	1,464	0,001177	1,899	79.5
108	8 60	2,035	1,467	0,00116	2,049	112

On constate que la vérification est bonne, car nous

avons vu à propos de la mesure des courants, que l'erreur relative dans leur mesure pouvait atteindre 1/20.

On peut, à partir de ces expériences, calculer le nombre d'électrons qu'il y a dans rome du métal et la discontinuité de potentiel à la surface. Il faut au préalable étalonner l'électromètre et le condensateur.

L'étalonnage de l'électromètre a été fait au moyen d'un condensateur auxiliaire (°). On a trouvé, pour l'expérience précédente, qu'une division de la graduation correspondait à une quantité d'électricité de 0,0011 unité électrostatique.

Le fil d'argent employé avait ³/₁₀ de millimètre de diamètre et 25 cm de longueur.

En remplaçant les lettres par leur valeur dans la formule : $a = 34.10^{-6}$ environ.

En prenant les valeurs trouvées aux températures absolues 830 et 860, on a deux équations à deux inconnues N et b.

On tire N = 4,9.10¹⁸; il y aurait donc environ to¹⁰ électrons libres dans 1^{cm} de métal argent, pour des températures comprises entre 550° et 600° C. Ce résultat concorde avec ceux déjà trouvés qui oscillent autour de xo²⁰.

Quant à b on obtient : $b = 3, 15.10^4$

Cette valeur de b permet de déterminer la discontinuité de potentiel à la surface; nous avons posé $b=\frac{3\Phi}{2\pi}$, Φ étant l'énergie mise en jeu par un électron pour franchir la couche double, c'est-à-dire $E\mu$, E étant la discontinuité de potentiel. En remplaçant μ et α par leur valeur on tire : b=E. 10° environ en unités électrostatiques.

Done

$$E = 3,15.10^3 \times 300 \text{ volts} = 0^{\text{volt}},94.$$

La discontinuité à cette température serait donc de l'ordre de grandeur du volt.

⁽¹⁾ E. Bloch, These, p. 74-

Il est à remarquer que ces résultats sont plus petits que ceux trouvés par Richardson (1) pour le platine et le carbone, à des températures supérieures à 1000°; il est probable que le nombre des électrons libres et la discontinuité de potentiel à la surface augmentent avec la température.

En partant des résultats précédents, on peut trouver le nombre d'électrons libres à la température ordinaire dans l'atmosphère gazeuse.

On a

$$N' = N e^{-\frac{b}{T}};$$

pour T = 300, c'est-à-dire à 27° C., on trouve que

$$N' = 10^{-26}$$
.

On conçoit qu'un gaz puisse être considéré comme un isolant parfait, étant donné le nombre extraordinairement faible d'électrons libres qu'il contient à la température ordinaire.

3. Émission des charges positives. — Nous avons vu que, si la formation des centres neutres de la couche double, à partir des centres positifs et négatifs, est une opération réversible, il existe à température constante la relation de Guldberg et Waage entre les concentrations:

$$C_1 G_2 = K \Gamma$$
.

Si l'on augmente la temperature, l'équilibre va se déplacer et le coc-ficient K aura une nouvelle valeur.

L'application des principes de la Thermodynamique (*) an cas d'un équilibre chimique montre que le coefficient K est relié à la température par la relation

$$\frac{d \log K}{dT} = \frac{q}{2T^2},$$

q représentant la quantité de chaleur mise en jeu quand

⁽¹⁾ RICHARDSON, loc. cit.

⁽¹⁾ YAN'T HOFF, Leçons de Chimie physique, p. 183.

un centre positif se combine à un centre négatif pour donner un centre neutre.

A la température T, le coefficient aura donc la valeur intégrée

$$\text{Log K} = -\frac{g}{T} + \text{const.}$$
 ou $\text{K} = \text{A}e^{-\frac{g}{T}}$.

Quand la température augmente le coefficient K augmente; l'équilibre va donc se déplacer, une certaine quantité des centres neutres va se dissocier. Les centres positifs provenant de cette dissociation seront projetés dans le gaz, les centres négatifs dans le métal.

Admettons que la dissérence de potentiel au contact mercure-gaz varie peu quand la température augmente en présence d'un champ électrique. La formule de Richardson nous a montré, en esset, que le travail Φ , mis en jeu par un électron qui franchit la couche double, est constant quelle que soit la température. Les concentrations C_1 et C_2 des centres positifs et négatifs doivent alors être constantes; il faut donc, pour que l'équilibre subsiste, que le nombre de centres neutres dissociés soit de la forme

$$N = Be^{-\frac{q}{T}}.$$

puisqu'on a

$$C_1\,C_2 = K\,\Gamma$$

et que le produit K Γ doit rester constant lorsque K a pris la nouvelle valeur A $e^{-\frac{q}{T}}$. Il y aura donc dans le gaz une apparition de N₄ centres positifs, N₄ étant donné par la formule exponentielle

$$N_1 = Be^{-\frac{q}{T}}$$
.

En l'absence d'un champ électrique extracteur, il s'établira un équilibre, car les charges positives envoyées dans le gaz et les charges négatives reçues par le métal diminueront les charges qui forment les feuillets de la couche double; la différence de potentiel au contact deviendra plus petite, des électrons s'échapperont du métal; l'equilibre sera atteint quand les électrons projetés du métal seront en nombre égal à ceux que le métal reçoit.

Si les charges envoyées dans le gaz sont captées par un champ électrique, l'équilibre ne pourra s'établir que lorsqu'on aura extrait un nombre de centres

$$N_1 = Be^{-\frac{Q}{T}}.$$

Mais le nombre des centres extraits dans une seconde par le champ n'est pas égal à N₄, car les centres, dont la composante de la vitesse d'agitation thermique suivant la normale à la surface est supérieure et de sens inverse à la vitesse acquise par le centre sous l'action du champ électrique où il se trouve, ne sortiront pas.

Il faut donc, pour avoir le nombre des centres qui sertent dans 1 seconde, chercher le nombre de ceux de ces centres dont la composante de la vitesse d'agitation suivant la normale est supérieure à — K, X, K, étant la mobilité du centre, X l'intensité du champ électrique : ce problème est résolu par la théorie cinétique et l'on trouve, comme on l'a vu pour les centres négatifs, une expression de la forme

$$N = N_1 \alpha T^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{\beta}{T}},$$

et, en remplaçant N, par sa valeur, on aura le nombre de centres positifs projetés dans le gaz et celui des centres négatifs projetés dans le métal.

Le courant de saturation sera donc lié à la température absolue par la relation

$$C = a T^{\frac{1}{2}} e^{-\frac{b}{7}},$$

analogue à celle qu'on a obtenue pour les centres négatifs. On peut écrire cette formule

$$\operatorname{Log} C = A + \frac{1}{4} \operatorname{Log} T - \frac{B}{T}.$$

RECHERCHES SUR LES PHÉNOMENRS ÉLECTROCAPILLAIRES. 53

L'expérience a donné pour les fils de ouivre, entre 300° et 460° C. :

С					Calcule.	
mesuré.	LogC	T.	4 Log T.	ት	Log C.	C.
2	0,301	573	1,379	0,00173	0,133	1.4
2	0,845	628	1,399	0,00269	0,814	6,5
28	0,447	6-3	1.414	0,00149	п	В
50	1,699	688	1,419	0,00145	D D	13
64	1,806	693	1,420	0,00146	1,762	60
t00	2	713	1,426	0,001 fo	2,015	104
165	2,217	733	1,432	0,00136	2,268	186

Les constantes A et B de la formule sont déterminées au moyen des valeurs obtenues dans deux des mesures : A et B connus, on calcule la valeur du courant que donnerait la formule dans les autres mesures.

La vérification n'est pas bonne, on constate que le courant augmente moins rapidement que ne l'indiquerait la formule (1), cela semble tenir à l'oxydation du cuivre; la couche d'oxyde qui recouvre le fil a une influence sur l'émission des charges, influence d'autant plus sensible que la température est plus basse.

La formule est, en effet, mieux vérifiée pour des fils de cuivre à des températures plus élevées; entre 700° et 900° C., on a obtenu :

C				*	Calc	ulé.
mesuré.	Log C.	T,	LogT.	$\frac{1}{T}$.	Log G.	C.
5	0,699	988	4,497	0,00101	o,69h	6
7	. 0,845	1009	1,502	0,000992	0,836	6,8
15	1,186	1055	116,1	0,000948	1,174	15
25	1,398	1088	1,518	0,000919	30	D
35	1,591	8111	1,524	0,000894	21:	a)
56	1,748	1143	1,520	0,000874	1,746	56
75	1,875	1163	1,534	0,000859	1,863	73
130	2,114	1198	1,538	0,000829	2,092	125

Comme l'approximation dans la mesure des courants était de l'ordre de 4, on voit que la vérification est bonne.

Il est donc probable que l'oxydation est la cause qui empêche la vérification de la formule dans le premier cas.

D'ailleurs, avec des fils d'argent, la vérification est bonne, même aux températures relativement basses :

C					Cale	culé.
mesuré.	Log C.	T.	; Log T.	r.	Log G.	C
6,5	0,804	653	1,408	0,001531	0,785	6
13	1,114	688	1,517	0,001453	1,134	13,5
30	1,301	706	1,424	0,001{16	и	
35	1,544	733	1,432	0,001362	1)	×
93	1,968	786	1,447	0,001272	1,978	95
135	2,130	803	1,452	0,001245	2,118	130

ce qui vérifie la formule (1), aux erreurs d'expérience près. Entre 550° et 800° C., on a avec des fils d'argent identiques :

c					Calcu	de
mesuré.	Log C.	T.	Log T.	Ŧ.	Log C.	C.
9	ត, ភូមិទ្រ	893	1,477	0,001215	39	
18	r, 155	858	1,466	0,001165		
70	1,845	940	1,486	o,001062	1,870	74
120	2,079	968	1,493	0,001033	2,052	113

qui donne une vérification suffisante.

En résumé, la variation des charges positives en fonction de la température est donnée par la formule

$$I = AT^{\frac{1}{2}}e^{-\frac{b}{T}}.$$

Sauf dans le cas où l'oxydation vient changer le phénomène, l'émission des charges positives et négatives suit donc la même loi, que Richardson a trouvée pour le platine dans les gaz aux basses pressions.

La théorie précédente nous donne très facilement l'explication de la fatigne du fil : s'il se forme à la surface du fil un composé stable, oxyde, sulfure, etc., la combinaison ainsi formée sépare les feuillets de la couche double. elle s'oppose, par conséquent, au contact et aux choes des centres chargés qui forment les feuillets de la couche. l'équilibre réversible entre les centres chargés et les centres neutres est modifié; quand on augmente la température, l'émission des charges positives sera d'autant plus faible que la couche de la combinaison formée sera elle-même plus grande. La fatigue du fil est donc liée à l'altération de la surface métallique : cette fatigue est liée au temps par une relation de même forme que celle qui donne la vitesse d'une réaction chimique. Inversement, quand on nettoie la surface métallique, on doit obtenir une augmentation de l'émission.

En somme, l'émission des charges positives doit être d'autant plus faible que la surface du fil s'altère facilement.

L'expérience a bien donné des résultats d'accord avec ces conclusions.

Nous avons vu en outre qu'une réaction chimique un peu vive semble favoriser l'émission des charges positives sans avoir d'effet sur les charges négatives. Le sens de la différence de potentiel qui existe à la surface de séparation du métal et du gaz en donne la raison : cette différence de potentiel s'oppose en effet à l'émission des charges négatives, tandis qu'elle favorise l'émission des charges positives, puisque le feuillet positif est sur le métal et le feuillet négatif dans l'air.

IV. - CONCLUSIONS.

La théorie des métaux et l'hypothèse qu'elle entraîne, d'une couche double à la surface de séparation du métal et du gaz, suffisent donc pour expliquer les émissions des charges étudiées expérimentalement dans les deux premiers Chapitres: il existerait à la surface de séparation du métal et du gaz un équilibre entre des centres chargés qui formeraient les feuillets de la couche double et des centres neutres qui sépareraient ces feuillets. Une modification de cet équilibre provoquera une émission de charges; si l'on produit cette modification en faisant varier brusquement la surface on a les phénomènes électrocapillaires, si on la produit par une variation de température ce sont les phénomènes thermo-électriques.

RÉSUMÉ.

La thèse soutenue se résume ainsi :

Il y a à la surface de séparation d'un métal et du milieu environnant une différence de potentiel due à l'existence d'une couché électrique double, analogue à celle qu'on admet à la surface de séparation d'un métal et d'un électrolyte: par conséquent, il doit y avoir dans le premier cas des phénomènes électrocapillaires et thermo-électriques analogues à ceux qui existent dans le second.

Ĩ.

Dans le premier Chapitre, j'ai montré comment les phénomènes découverts par M. Lippmann s'étendent aux gaz et isolants.

1. L'expérience de l'électromètre capillaire a été répétée en remplaçant l'électrolyte par un liquide faiblement conducteur ou par un isolant liquide on gazeux rendu conducteur au moyen des rayons X.

2. J'ai refait également l'expérience de l'entonnoir et montré que, si l'on a soin de produire l'écoulement à travers une pointe métallique, les résultats sont de même sens que ceux trouvés pour les électrolytes.

3. Enfin j'ai mis en évidence l'existence, dans l'air avoisinant la goutte, de charges positives et négatives libérées.

ш

Dans le deuxième Chapitre, rattaché aux phénomènes thermo-électriques, j'ai étudié les charges émises par les métaux chaussés dans l'air à la pression ordinaire et trouvé des résultats analogues à ceux qu'on a obtenus dans les gaz aux basses pressions.

- 1. La fatigue du fil cet due en grande partie à l'altération de la surface.
- 2. Le courant de saturation, pour les charges positives, preuve directe d'une ionisation, est lié à la température par une fonction exponentielle.

3. Les charges négatives apparaissent à température plus élevée que les charges positives; elles leur sont toujours inférieures et augmentent avec la température suivant une fonction exponentielle.

4. L'émission des charges positives ne peut s'expliquer uniquement par une oxydation du métal, car elle est de même ordre dans le gaz carbonique que dans l'air, et elle

paraît plus faible dans l'oxygène.

6. Il y a, dans les ions produits par les métaux chauffés, de gros ions analogues à ceux qu'on trouve dans l'atmosphère ou dans les gaz issus de la flamme.

10.

Dans la troisième Partie, je montre comment la théorie électronique des métaux permet d'expliquer les résultats des deux premiers Chapitres.

Il existerait, à la surface de séparation métal-air, une couche double s'opposant à la sortie des électrons; cette couche résulter it d'un équilibre dynamique entre des centres chargés positivement et négativement et des centres neutres résultant de leur combinaison : cet équilibre serait régi par la loi de Guldberg et Wange. Une modification de cet équilibre serait suivie d'une émission de centres chargés dans le gaz et dans le métal.

1. Si la modification se fait par une brusque variation de la surface, on obtient les résultats du premier Chapitre.

2. Si la modification se fait par une augmentation de température il doit y avoir émission de centres positifs dans le gaz. L'application des lois trouvées pour un équilibre chimique quelconque permet d'obtenir la formule donnant la variation de l'émission des charges positives en fonction de la température; la fatigue du fil s'expliquant par une altération de la surface.

3. L'émission des charges négatives vérifie la formule que Richardson a obtenue pour les gaz aux basses pressions.

RECHERCHES SUR LES CHALEURS DE FORMATION DES PROTOXYDES ALCALINS;

PAR M. ÉTIENNE RENGADE.

Peu de données thermochimiques étaient, jusqu'à ce jour, aussi mal connues que les chaleurs de formation des protoxydes alcalins. C'est ainsi que, suivant les auteurs. la chaleur d'oxydation du sodium est tantôt inférieure, tantôt supérieure à celle du potassium. Ces divergences s'expliquent facilement; il est impossible de mesurer directement ces chaleurs d'oxydation. On ne peut les calculer qu'en déterminant, d'une part les chaleurs de dissolution dans l'eau des métaux alcalins, d'autre part les chaleurs de dissolution de leurs protoxydes anhydres. Or. les premiers de ces nombres n'avaient jamais été déterminés comparativement par le même expérimentateur; tandis que la dissolution du sodium et du potassium avait été étudiée successivement par Thomsen (1) et par M. Joannis (2), nous ne possédions sur le rubidium et le cæsium que les expériences de Beketoff (3). Il était per rigoureux de comparer des nombres obtenus dans des conditions disservateurs disservateurs disservateurs. surtout quand on songe aux difficultés que comportent de semblables expériences.

Quant aux chaleurs de dissolution des protoxydes anhydres, déterminées également par Beketoff (*), elles n'offraient aucune garantie de précision, ayant été obtenues avec des substances très impures.

⁽¹⁾ THOMSEN, Therm. Unters., t. III, 1883, p. 123.

⁽²⁾ JOANNIS. Ann. de Chim. et de Phys., 6 série, t. XII. 1887. p. 370.

⁽³⁾ Bekktore, Bull. Acad. Saint-Petersbourg, nouvelle série, t. l. 1889, p. 173, et t. 111, 1891, p. 541.

^(*) BEKETOFF, Ibid

Etant parvenu, récemment, à préparer ces protoxydes dans un état de pureté parfaite (1), j'ai pensé qu'il serait intéressant de déterminer leurs chaleurs de formation, et j'ai mesuré dans ce but leurs chaleurs de dissolution dans l'eau. Mais, en comparant les nombres ainsi trouvés avec les chaleurs de dissolution des métaux correspondants données par MM. Joannis et Beketoff, on arrivait, pour les chaleurs d'oxydation, à des valeurs qui semblaient éloigner le cæsium des autres alcalins (2). Une pareille anomalie m'a conduit à soupçonner des inexactitudes dans les déterminations de Beketoff, et, voulant obtenir des chiffres vraiment comparables, j'ai repris l'étude thermique de l'action de l'eau sur les quatre alcalins Na, K, Rb, Cs, en me plaçant dans des conditions aussi identiques que possible, de telle sorte que, si je ne parvenais pas à éviter toute erreur systématique, celle-ci fût sensiblement constante et disparût dans la comparaison des nombres obtenus, qui ne porte que sur leurs différences respectives.

J'exposerai ici ces recherches sans tenir compte de leur ordre chronologique, et je parlerai d'abord de la détermination des chaleurs de dissolution des métaux alcalins, ensuite des chaleurs d'hydratation des protoxydes.

I. - CHALEURS DE DISSOLUTION DES METAUX ALCALINS.

On sait avec quelle violence l'eau est décomposée par les métaux alcalins. Le sodium et plus encore le potassium réagissent sur ce liquide avec un dégagement de chaleur tel que l'hydrogène produit s'enflamme s'il est en présence de l'air; l'expérience se termine, du reste, presque inévitablement par une explosion. Avec le ruhidium et le cæsium, cette explosion se produit d'ès que le fragment de métal est amené au contact du liquide.

⁽¹⁾ E. RENGADE, Ann. de Chim. et de Phys., 8° serie, t XI, 1907, p. 368.

⁽¹⁾ E. RENGADE, Complex rendus, t. CVLV, 1907, p. 236.

Aussi les différents expérimentateurs ont-ils tâché de modérer la réaction de manière à éviter toute explosion ou projection de liquide.

Thomsen enfermait le sodium à l'intérieur d'une cloche en verre renversée, à la façon d'un briquet à hydrogène Avec le potassium, l'expérience était disposée autrement: le métal était introduit dans un tube en verre de faible diamètre, qu'on jetait dans le calorimètre. Beketoff utilsait ce même dispositif pour le rubidium et le cæsium.

Avec ces précautions on parvient à éviter les projections, mais il reste une cause d'erreur assez importante : l'hydrogène, qui se produit rapidement à une température relativement très élevée, traverse la couche d'eau très rapidement sous forme de bulles, et s'échappe dans l'atmosphère sans s'être mis en équilibre de température avec le calorimètre.

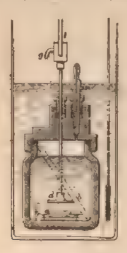
Or, si la quantité de chalcur emportée par le gaz luimême est négligeable en raison de sa faible capacité calorifique, il n'en est pas de même pour la vapeur d'eau dont ce gaz est chargé. D'où une correction incertaine pour deux raisons : il n'est pas sûr que l'hydrogène qui s'échappe soit saturé de vapeur d'eau, et, d'ailleurs, on ignore la température exacte de ce gaz, par suite la tension de la vapeur d'eau entraînée.

En reprenant les expériences de Thomsen, M. Joannis a cherché à éviter ces causes d'erreur; il y est arrivé en faisant traverser à l'hydrogène un long serpentin de verre plongeant dans le calorimètre et entourant une cloche de verre analogue à celle employée par Thomsen, où le métal était placé dans une atmosphère d'hydrogène. Les résultats de ces expériences sont beaucoup plus prêcis, mais difficilement comparables aux expériences de Beketoff sur le cæsium et le rubidium.

J'ai pensé qu'il scrait plus simple d'éviter toute correction provenant du dégagement gazeux en opérant en vase clos. J'ai donc imaginé la modification suivante de l'obus CHALEURS DE FORMATION DES PROTOXYDES ALCALINS.

calorimétrique, qui m'a donné les meilleurs résultats, et qui me semble devoir être employée avec avantage dans tous les cas analogues.

Le dispositif d'allumage électrique a été supprimé; l'obus (genre Mahler) est fermé par un couvercle muni, suivant son axe, d'une tige cylindrique en acier traversant un presse-étoupe et portant à sa partie inférieure un



disque plat d' qui servira à écraser l'ampoule a contenant le métal alcalin. Cette ampoule est attachée au moyen d'un fil métallique mince à une plaque d'acier servant de lest, qui la maintient au fond de l'obus. Celui-ci, d'une capacité totale de 220^{cm²}, est presque complètement rempli d'eau, sauf un espace d'environ 40^{cm²} où iront se loger les gaz produits dans la réaction. Dans les expériences sur les métaux alcalins, afin d'éliminer complètement la présence de l'oxygène, on faisait préalablement le vide à la trompe au moyen du robinet à pointeau r.

La difficulté consiste à agiter convenablement le liquide intérieur. On y parvient de la manière suivante : l'obus ne repose pas sur le fond du calorimètre; il est suspendu au moyen d'un cordon attaché à une potence et d'une règle de bois t fixée par la goupille g à l'extrémité de la tige de l'écraseur. En outre, une baguette de verre b est placée dans l'obus, inclinée à 45°. On imprime à l'obus, à l'aide de la règle, un rapide mouvement de rotation alternativement à droite et à gauche (†). L'eau, qui tend à rester immobile en vertu de son inertie, frotte contre les parois de la bombe et contre la baguette de verre, et l'agitation se trouve ainsi assurée d'une manière parfaite. Après avoir observé la marche du thermomètre pendant la période préliminaire, on décroche rapidement le cordon de la potence de manière à faire reposer l'obus sur le fond du calorimètre, on brise l'ampoule en enfonçant l'écraseur, on rétablit la suspension et l'on recommence l'agitation. La température s'élève rapidement et atteint son maximum en 4 à 6 minutes.

L'hydrogène dégagé va se loger et se comprimer dans l'espace vide de 40^{cm²}. Malgré la présence du presseétoupe, l'appareil reste rigoureusement étanche jusqu'a des pressions de 25^{stm}.

Quand l'expérience est terminée, on adapte au robinet à pointeau, au moyen d'un raccord en caoutchouc, un tube de verre recourbé qui permet de recueillir sur la cuve à mercure l'hydrogène dégagé, afin d'en mesurer le volume et d'en vérifier la pureté. Il est nécessaire, dans cette opération, d'agiter vers la fin vigoureusement la bombe, afin de faire cesser la sursaturation, le volume d'hydrogène qui se dissout dans le liquide de la bombe à ces pressions élevées étant loin d'être négligeable (boem environ pour de l'hydrogène comprimé à 15° m en présence de 180° d'eau).

Il l'audrait, de plus, tenir compte de l'effet thermique relatif à la dissolution de cet hydrogène pendant l'expérience. Or, cette correction est insignifiante; la chaleur de dissolution de l'hydrogène n'a pas été, du moins à ma

⁽¹⁾ Le serrage du presse-ctoupe est suffisant pour empêcher l'obus de glisser sous son propre poids le long de la tige.

CHALEURS DE FORMATION DES PROTOXYDES AUCALINS. 54

connaissance, déterminée directement; mais il est facile de la calculer approximativement, au moyen des solubilités à différentes températures, déterminées par Winkler (1) et de la formule donnée par M. Le Chatelier:

$$\frac{d\mathbf{P}}{\mathbf{P}} - i\frac{d\mathbf{C}}{\mathbf{G}} - 5\mathbf{on}\frac{\mathbf{L}d\mathbf{T}}{\mathbf{T}^2} = \mathbf{o}.$$

Ici, les solubilités étant déterminées à la pression atmosphérique, le premier terme disparaît, et. comme i=1, il reste

$$\frac{dC}{C} + 500 \frac{L dT}{T^2} = 0.$$

Pour des valeurs de T suffisamment voisines, on peut supposer L constant; il vient alors, en intégrant,

$$\text{Log}_{\sigma}C = 500 \frac{L}{T} \approx \lambda$$
.

A une température voisine T', on aurait de même

$$\log_e G' - 500 \frac{L}{T'} = k,$$

d'où

$$L = \frac{\log_e C + \log_e C'}{500} \frac{TT'}{T' - T} = \frac{\log C + \log C'}{217} \frac{TT'}{T' - T'}$$

Or les valeurs données par Winkler sont :

T.	G.
273 - 0	 0,02148
273 + 10	 0,01955
273 + 20	 0,01819
273 30	 0.01600

En faisant T = 273 + 10 et T' = 273 + 20, on trouve $L = 1^{Cal}$, 19;

avec
$$T = 273 + 20$$
, $T' = 273 + 30$, on a
$$L = 1^{(64)}, 21$$

La valeur moyenne, L = 1 Cal, 20, appliquée aux expé-

⁽¹⁾ WINKLER, D. chem. G., t. XXIV, 1891, p. 89.

riences décrites plus loin, correspond à une correction inférieure à tour de la chalcur dégagée, par suite absolument négligeable.

Le métal alcalin est enfermé dans une ampoule, ce qui en permet la pesée précise. A cet effet, on a turé cette ampoule avant l'introduction du métal, puis après l'y avoir introduit en le fondant dans un courant d'acide carbonique avec les précautions déjà indiquées (1), et y avoir fait le vide à la trompe à mercure. La différence des deux pesées, augmentée de la poussée de l'air sur l'ampoule, donne exactement le poids de l'échantillon de métal. Pour évaluer cette poussée, on a mesuré le volume de l'ampoule en en déterminant la perte de poids dans l'eau distillée. On connaît ainsi directement, avec une grande précision, la masse de métal employée dans chaque expérience, ce qui est évidemment préférable à une détermination indirecte, par un titrage acidimétrique.

Les métaux alcalins employés dans cette étude étaient d'une grande pureté; le rubidium et le cœsium avaient ête préparés à partir des chlorures chimiquement purs, et redistillés dans le vide en suivant les indications données antérieurement (1). Le potassium était le métal du commerce qu'on avait purifié en le filtrant d'abord dans un courant d'anhydride carbonique, puis le sublimant dans le vide à basse température, vers 300', dans un appareil en verre chauffé au moyen d'un bloc de fonte. On obtient ainsi une distillation très lente qui donne un metal parfaitement propre et très pur, la petite quantité de sodium qu'il contenait restant dans le vase distillatoire par suite de sa moindre volatilité et aussi de la plus grande viscosité de sa vapeur. En partaut d'une douzaine de grammes de métal commercial, on a préparé aiasi 105 environ de potassium qui ne donnait au spectroscope que très faiblement la raie du sodium; le résidu colorait au contraire la

¹⁾ F. RENGADE, Ann. Cham. Phys., S. s'ite, t. XI, 190, p. 258

CHALEURS DE FORMATION DES PROTOXYDES ALCALINS. 547 flamme en jaune intense; il contensit i pour 100 de sodium.

Quant au sodium destiné à ces expériences, qui ne renfermait que des traces de potassium (moins de 4 (1000), il était simplement fondu et filtré dans un courant de gaz carbonique.

J'ai vérifié, en outre, que l'hydrogène dégagé par ces métaux au contact de l'ean était en quantité théorique, dépourvu d'odeur, et ne contenait ni acétylène ni oxyde de carbone décelables au chlorure cuivreux ammoniacal et à l'anhydride iodique.

La masse en eau totale, obus, calorimètre et accessoires (agitateur, thermomètre, verre de l'ampoule) était d'environ 1500^g. La quantité de métal nécessaire dans ces conditions pour produire une élévation de température de 1° à 2° était de 0,05 atome-gramme environ, ce qui correspond à 1^{mot} d'hydrate MOH pour 4¹.

Voici les résultats de ces expériences :

Sodium. — Un poids de 1º, 4140 a dégagé 684ºm² d'hydrogène (ramenés à 0º, 760mm); théorie, 687ºm².

Masse	Poids			
6.13	de	Température		
can.	métal.	moyenne.	Alcor.	Q
1650	1,3855	17.5	1,611	41.18
1523	0,8845	18,5	1,128	45.70
1519	1,4110	17,0	1,Bao	44.17
1522	2,1650	18,5	2,754	44,47

Soit une moyenne de 14^{Cst}, 38 à volume constant, ce qui donne, a pression constante et à la température moyenne de 18°:

Potassium. — In ponds de rs. 182 a dégagé au contact de l'eau un volume d'hydrogène de 427 (ramené à o"); la théorie indique 420 (m".

Masse	Poids			
en	de	Temperature		
eau.	métal	moyenne.	Atcor.	Q.
	E .	-a	0	
1521	n,98c	18,0	0,768	46,45
1518	1,4610	18,5	1,157	16,90
Tány -	1,9055	18,0	1,503	46,70
1502	1,4820	17,0	1,168	46,79

Soit une moyenne de 46^{Cal}, 70 à volume constant, on à pression constante à la température moyenne de 18':

$$(K, Aq) = 46^{Cal}, 40.$$

Rubidium. — Un poids de 28,8785 a dégagé 375 m² d'hydrogène, au lieu de 376 cm².

Masse	Poids			
eu	de	Température		
cau.	métal.	шоусьпе.	Afcor.	Q.
	E	0	a	
1122	2,0185	17,6	0,753	47,53
1592	2,4770	16,0	0,883	46.59
1522	2,8500	18,0	1,040	47, 18
1522	2,5975	18,0	0,976	48,93
1522	2,8785	17,5	1,0(5	47,38

Soit une moyenne de 47 cal, 55 à volume constant, c'est-à-dire à pression constante, à la température de 17°, 5:

$$(\operatorname{Rb},\operatorname{Aq})=\S7^{\operatorname{Gal}},25.$$

Cæsium. — Un poids de 35,5070 a donné 297'm' d'hydrogène au lieu de 296°m', volume théorique.

Masse	Poids			
en	de	Température		
can.	métal	moyenne.	Atcor.	Q.
	3,5070	0_	0	
1522	3,5070	18,5	0,844	48,60
1522	1,9625	18,7	0,929	ig,no
1522	4,6700	17,5	1,124	48,70

Soit comme moyenne à volume constant 48th, 75, c'està-dire à pression constante, à la température de 18°;

$$(G_5, Aq) = 48^{G_5}.45.$$

Les valeurs trouvées pour le sodium et le potassium sont légérement plus élevées que celles (42.59 et (5.39) données par M. Joannis, ce qui tient évidemment à la différence des méthodes employées. Mais les expériences de ce savant, effectuées avec le plus grand soin dans des conditions rigoureusement semblables, devaient donner des résultats comparables. On voit, en effet, que la différence des valeurs trouvées est sensiblement la même dans les deux cas. Pour les valeurs (Na, Aq) = 43,45 et (K, Aq) = 48,10 obtenues par Thomsen dans des conditions différentes pour les deux métaux, l'écart est, au contraire, assez considérable. Quant aux nombres donnés par Beketoff, (Rb, Aq) = 48,2 et (Cs, Aq) = 51.56, ils sont, on le voit, sensiblement trop forts.

Les chaleurs de formation des différents sels alcalins, obtenues en neutralisant l'acide par l'hydrate correspondant, devraient être corrigées d'après les nouvelles données. En réalité, comme les comparaisons ne portent que sur les différences respectives de ces nombres, on voit qu'elles ne conduiraient pas, pour le potassium et le sodium, à des conclusions différentes de celles obtenues en se servant des données de M. Joannis. Aussi ne me servirai-je des nouveaux résultats obtenus que pour la détermination des chaleurs d'oxydation.

II. - CHALEURS OR PORMATION DES PROTOXYDES ALCALINS.

Connaissant les chaleurs de dissolution des métaux alcalins, il ne reste plus, pour déterminer leurs chaleurs d'oxydation, qu'à mesurer les chaleurs d'hydratation de leurs protoxydes. Mais l'action de l'eau sur ces composés est si vive, qu'on ne peut songer à les projeter directement dans le calorimètre : dès qu'une parcelle touche la surface de l'eau, il se produit un dégagement de chaleur considérable, suffisant pour donner lieu à des projections de liquide. Avec des quantités un peu plus importantes de matière, on aurait une véritable explosion. Le mieux est

d'enfermer les oxydes dans une ampoule qu'on scelle après y avoir fait le vide et qu'on place au fond du calorimètre, attachée à une petite plaque d'acier servant de lest; on la brise sous l'eau au moven d'un coup sec donné avec l'agitateur. Le verre de l'ampoule doit être suffisamment épais pour résister à la pression atmosphérique, et néanmoins assez mince pour se briser en morceaux sous le choc; si l'on se borne à briser la pointe de l'ampoule, l'eau y pénètre avec une certaine lenteur, et les premières portions se trouvant brusquement volatilisées la font éclater en projetant le liquide du calorimètre. Si l'on brise au contraire toute l'ampoule, l'oxyde se trouve en contact avec une masse d'eau relativement considérable, et la vapeur produite se condense instantanément avec un bruit sourd accompagné d'une lueur rougeatre, mais sans projections, du moins tant qu'on n'emploie pas une trop grande quantité de matière.

L'ampoule était tarée d'abord avant l'introduction de l'oxyde, puis une fois remplie, après y avoir fait le vide et l'avoir scellée. La différence des deux pesées, augmentée de la poussée de l'air, donnait très exactement le poids de l'échantillon. Dans certaines expériences, notamment avec le cæsium dont l'oxyde s'altère avec une extrême rapidité pendant les transvasements, on produisait ce corps directement dans l'ampoule, par oxydation incomplète du métal et distillation du cæsium en excès. Dans ce cas, on pesait l'ampoule avant l'expérience, puis les débris de l'ampoule recueillis sur un filtre taré. On faisait toujours la correction de la poussée de l'air, évaluée comme il a eté dit précédemment (*).

Quand l'oxyde n'était pas préparé directement dans l'ampoule, on l'y introduisait de suite après sa prépara-

⁽¹⁾ An moment de la rupture de l'ampoule, il se produit une diminution de volume, par suite un dégagement de chaleur correspondant au travail de la pression atmospherique. La correction correspondante est absolument négligeable, vu le faible volume de l'ampoule (100m² au plus).

tion, effectuée dans un autre tube de verre qu'on n'ouvrait qu'au moment du transvasement, afin d'éviter l'action de l'humidité atmosphérique. Il ne faut pas utiliser
des échantillons de protoxy des de rubidium ou de potassium préparés depuis plusieurs jours et exposés à la
lumière; dans ces conditions, en effet, ils se décomposent
peu à peu avec mise en liberté de métal et formation, par
conséquent, d'oxy des supérieurs (1). Le protoxy de de
sodium ne subit une décomposition analogue que bien
plus lentement; quant à celui de casium, je n'ai pu jusqu'à maintenant observer le moindre signe de décomposition. Je compte reveuir, du reste, plus tard sur ce sujet.

Les expériences étaient faites dans un calorimètre en platine contenant de 300°m² à 400°m² d'eau; voici les résultats obtenus :

Masse en eau	Poids				
du	de	Température			
calorimétre.	protoxyde.	moyenne.	Afcor.	Q.	Moyenne.
		r" Na≇ O			
122,0	0,5330	20,5	1,197	56,6	
422,0	0,62,0	19,0	1,364	57.2	
414,2	0,3320	18,0	0,733	56,4	56.5
416,2	0,4250	19,0	0,920	56,0	
112,2	0,4257	19,5	0,943	56,6	
		2" K ² O		*	
		2 - 12 - 47	•		
468,8	0,5710	16,0	0,965	74,5	
467,5	0,8420	15,5	1,440	71,1	
419,2	0.1373	5. و۱	0,836	75,3	75,0
411,7	0,3440	19,0	0,672	75,6	
413,7	0,4495	20,0	0,870	75,3	
		3" Rb2 C),		
\$22.5	0,5133	19,5	0,522	80,3	
310,7	0,5146	(9), 5	0,700	80,1	
310,7	0,5390	18,0	0,739	79.7	80,0
310,5	0,6706	16.0	0,788	80,0	.,0
0.1.34	0,0100		,	0.07,0	

^{(&#}x27;) C'est pour avoir negligé cette précaution que j'ai donné tout d'abord pour chaleur d'hydratation du rubidium la valeur trop élevée 83,0 (Comptes rendus, 1 CALV, 1907, p. 136).

Masse en eau du calorimètre.	Poids de protoxyde.	Température moyenne.	Δ¢cor,	Q.	Moyenne
		4º Cs*O.			
	E and D	0	0		
311,0	0,8963	19,0	0,849	81,27	
310,5	1,0468	17,0	0,990	84,5	
310,5	2,2437	18,0	1,165	82,0	83, 4
419,6	0,6770	17,5	0,473	83,1	
421,6	0,6865	17,0	0,480	83,6	

Connaissant les chaleurs de dissolution des métaux alcalins et celles des protoxydes anhydres, on calculera facilement les chaleurs de formation de ces protoxydes.

On a, en effet,

$$(M^2, O, Aq) = a(M, Aq) + 69^{Cal}$$

et, par suite,

$$(M^{\sharp}, O) = 2(M, Aq) + 69 + (M^{\sharp}O, Aq).$$

On peut donc réunir les nombres obtenus dans le Tableau suivant :

		Na.	K.	Rb.	Cs.
(1)	(M, Aq)	44,1	46.4	47,25	48,45
(2)	(M2O, Aq)	56,5	e 75,0	80,0	83,4
(3)	(M2, O)	100.7	86,8	83,5	82.7

On voit que ces nombres varient régulièrement et dans le même sons quand on range les métaux alcalins par ordre de poids atomiques croissants. Les chaleurs de dissolution des métaux et de leurs protoxydes augmentent du sodium au cæsium, tandis que les chaleurs d'oxydation décroissent.

Les déterminations de Beketoff l'avaient conduit à admettre que la chaleur d'oxydation des alcalins diminuait d'abord du sodium au rubidium, mais augmentant de nouveau avec le cæsium. C'était là une anomalic assez singulière qui écartait le cæsium du potassium et du rubidium, dont il se rapproche extrêmement par toutes ses autres propriétés chimiques. Plus tard, M. de Forcrand,

dans une étude comparative fort intéressante des alcalins et des alcalino-terreux publiée dans ce Recueil (1), en combinant les données de Beketoff sur les protoxydes avec les expériences de M. Joannis sur les métaux alcalins, et en corrigeant d'après ses propres expériences la valeur donnée par Beketoff pour (Na²O, Aq), avait cru pouvoir conclure que les chaleurs d'oxydation des alcalins augmenteut progressivement du sodium au cæsium. L'anomalie trouvée par Beketoff pour le cæsium disparaissait alors; mais, ainsi que le faisait remarquer M. de Forcrand lui-même, les chaleurs d'oxydation des métaux alcalins croissaient avec le poids atomique, contrairement à une règle qui est générale pour toutes les autres familles. Cette conclusion était basée sur des données en partie inexactes, et l'exception signalée pour les alcalins n'existe pas en réalité. L'examen de la ligne (3) montre bien que les chaleurs d'oxydation vont en décroissant.

On peut remarquer, de plus, que la différence entre ces nombres, d'abord très élevée pour les deux premiers (13,9), diminue rapidement. En d'autres termes, le sodium s'écarte notablement du potassium, et ceci est conforme à tout ce qu'on connaît de ses autres propriétés chimiques ou physiques. Du potassium au rubidium, au contraire, la différence est très faible (3,3), et elle devient sensiblement nulle (0,8) entre le rubidium et le cæsium.

Si l'on essaye de placer le lithium en tête de cette ligne, on trouve une chaleur d'oxydation incomparablement plus forte que pour le sodium, (Li², O) = 143,3 (²), tandis que pour la chaleur d'hydratation du métal on trouverait un nombre plus élevé que pour le sodium, (Li, Aq) = 52,76 (³). Le lithium s'éloigne donc de la famille des alcalins; il semble bien préférable, comme l'a montré M. de Forcrand, de le placer à côté des alcalino-terreux.

⁽¹⁾ DE FORERAND, Ann. de Ch. et de Ph , 8º s., t. IN, octobre 19-6.

⁽²⁾ Dr FORGRAND, Comptes rendus, t. CALA, 1997, p. 702.

⁽³⁾ GUNTZ, voir DE FOACRAND, los cit.

TRANSFORMATION DE PHOSPHORE DISSOLS:

PAR M. ALBERT COLSON.

I. - DISSOLUTION DU PROSPUORE.

J'ai montré que certains sulfates existent sous deux états en dissolution aqueuse (†). L'un de ces états est en rapport avec la molécule chimique; l'autre, moins stable, se rapporte à une molécule polymérisée. Je me suis demandé si cette particularité ne se retrouverait pas dans le phosphore dont la variété rouge est considérée comme une vraie polymérisation du phosphore blanc. Cette différence de condensation des atomes ne pourrait manquer de laisser sa trace sur un solvant capable de dissoudre l'une et l'autre variété de phosphore.

D'après certains auteurs (2), aucun dissoivant du phosphore blanc n'agit sur le phosphore rouge. Au contraire, Schrotter a indiqué l'essence de térébenthine comme un liquide capable de dissoudre les deux variétés, et l'opinion d'un chimiste aussi habile ne pouvait être écartée sans un contrôle varié.

Tout d'abord, j'ai constaté que le térébenthène rectife à 157" dissout le phosphore blanc. La solution saturée à 15'-18" venferme 23s de phosphore par litre; elle en contient environ (5s vers 100°, d'après mes expériences. Quant au phosphore rouge préalablement purifié par des lavages alcalms, suivis de lavages à l'eau distillée et d'une dessiceation rapide dans le vide sec, il ne se dissout pas dans le térébenthène même à la température de 150°. J'ai fait bouillir pendant 20 minutes au réfrigérant ascendant, en évitant toute rentrée d'air, 400° d'essence de térében-

^() Comptes rendus, (CMLW, p. 215; Ann. de Chim. et de Phys., t. Ml. 1907, p. 462.

^() Gut finn et Chanpy, Traité de Chimie.

thine contenant 28 de phosphore rouge en suspension. Après avoir laissé déposer le solide en excès, j'ai séparé l'essence limpide et incolore vers 150°. Ni le refroidissement, ni la distillation dans le vide ne m'ont permis d'en extraire la plus légère trace de phosphore rouge.

Il importait de savoir si le térébenthène polymérisé par la chaleur restait également sans action sur le phosphore rouge. Voici les faits : à la température de 170° en tube scellé pour éviter l'action de l'air qui changerait le phosphore en oxyde phosphoreux, j'ai chaussé pendant a heures of, 2 de phosphore rouge au sein de 22° de térébenthène, et j'ai retrouvé le poids initial de phosphore malgré la polymérisation partielle du solvant.

J'ai encore chauffé entre 275" et 285", pendant 4 heures, des traces de phosphore rouge dans une masse notable (35^{cm²} à 40^{cm²}) d'essence de térébenthine antérieurement chauffée; ces traces sont restées intactes à cette température élevée aussi bien qu'à froid, vers 15°.

L'expérience montre donc que, sous aucune forme, le térébenthène n'est un dissolvant commun au phosphore bianc et au phosphore rouge.

Peut-être ne saurait-il exister de solvant commun. D'après Van't Hoff, un corps dissons est assimilable à un gaz. Si le corps à la température de la solution n'existe que sous un seul état de vapeur, la dissolution dans un solvant donné n'affectera qu'un seul état en rapport avec la molécule (1) de la vapeur.

C'est le cas du phosphore dont la densité de vapeur examinée par M. Lemoine dans les conditions les plus variées répond invariablement à la valeur Pa. De sorte que, si le phosphore rouge se dissolvait dans un solvant du phosphore blanc, il prendrait l'état en rapport avec Pa; il subirait, non une dissolution, mais une transforma-

⁽¹⁾ Je ne dis pas identique avec elle, car il est possible que plusieurs molecules dissoutes, en se juxtaposant sur i^{mal} de solvant, par exemple, changent la valeur de la constante cryoscopique.

tion indispensable pour l'amener au même état que la variété blanche dissoute.

Phosphore neige. — Dans toutes les dissolutions térébenthiniques faites à l'abri de l'air, surtout quand la saturation a été réalisée au-dessous de 50°, il se dépose par refroidissement lent du phosphore blane de neige, cristallisé, fusible à 45°, ayant toutes les propriétés du phosphore.

Même quand le solvant a été porté à 280°, sans apparition de phosphore rouge, le solide dissous se dépose par refroidissement sous cet aspect neigeux. Ce fait démontre que la dissolution du phosphore dans la térébenthine se comporte comme toute dissolution de corps plus solubles à chaud qu'à froid.

Quant à la forme particulière du phosphore dépose, elle me paraît identique à celle que M. Christomanos a obtenue en précipitant par des acides le phosphore dissous dans la benzine, quoique M. Christomanos ait insiste sur l'état amorphe de son phosphore neigeux ('), tandis que celui que j'obtiens est nettement cristallin.

11. - Transformation Du phosphore dissous.

Des expériences de M. G. Lemoine, et de celles de MM. Troost et Hautefeuille, il résulte qu'entre 240° et 280° le phosphore blanc isolé se transforme intégralement, sans réciprocité, en phosphore rouge, attendu que le phosphore rouge vers 280° n'émet pas de vapeur, n'a pas de tension de transformation. Comme les tensions de vapeur n'interviennent pas dans les phénomènes de dissolutions, on peut se demander si le phosphore dissous reste encore susceptible d'être transformé en variété reuge.

Lorsqu'on chauffe pendant environ 4 heures, vers 250°, soit des dissolutions de phosphore, soit même du phos-

^() Congrès de Rome, t. I, p. 675.

phore blanc en excès au contact d'essence de térébenthine, on ne constate aucune transformation. Il semble donc que la dissolution, ou simplement la présence d'un dissolvant, s'oppose à la transformation, malgré la pression du dissolvant qui s'ajoute à la pression de vapeur du phosphore blanc à 250°.

Pour mettre ce fait hors de doute et éliminer toute différence de température, j'ai employé le dispositif suivant qui m'a été suggéré par M. Lemoine. Au sein d'une dissolution térébenthinique saturée de phosphore vers 20°, j'ai placé deux tubes scellés; le premier contenait du phosphore blanc au-dessus duquel j'avais fait le vide tout en le chauffant vers 100°; l'autre renfermait un excès de phosphore blanc (18,5) en contact avec 10°m' de térébenthène. Le tout ayant été porté à 250°, j'ai constaté que le phosphore placé dans le vide rougit d'abord.

Dans une autre expérience, j'ai maintenu pendant 3 heures une température de 265" et trouvé le même résultat. Donc l'action d'un dissolvant ralentit la transformation du phosphore blanc en sa variété rouge. Toutefois elle ne l'empêche pas nécessaire-

ment. Je vais le prouver.

A cet effet, j'ai prolongé l'action de la température, ainsi que M. Lemoine l'avait fait pour montrer le point faible des expériences d'Hittorff. Dans ces conditions, le phosphore rouge apparut, augmentant avec la durée du chauffage.

Une élévation de température accélère d'ailleurs la transformation. Au lieu d'indiquer le détail de ces expériences qui seraient double emploi avec celles qui suivent, j'établirai d'abord systématiquement que: pour des solutions au même degré de concentration, la transformation commence d'autant plus tôt que la température est plus élevée.

Il me suffira pour cela de constater que l'essence de térébenthine saturée de phosphore à 15° reste limpide après So heures de chauffage à 230"-235", tandis qu'une solution identique donne un abondant dépôt de phosphore rouge, quand on la maintient 8 ou 10 heures vets 285°.

Cela reste vrai quand au lieu de térébenthène on prend un autre dissolvant, par exemple le sulfure de carbone. Une solution phosphorée à 90° ou 95° par litre reste limpide après avoir subi pendant 30 heures la température de 240°, tandis qu'une autre solution sulfocarbonique a 90° par litre se trouble en 15 heures à la température de 260°.

Pour compenser la pression du sulfure de carbone, je chauffais les tubes dans un vase clos contenant de l'eau,

Even de la concentration. — A température constante, plus une dissolution est concentrée, plus vite elle arrive au point où la transformation commence.

Voici, en effet, quelques Tableaux d'expérieuces faites

		4	Vitesses de transformation au bout de			
Solutions.		Par litre.	15 h.	40 b ₄	50 h.	50 h
Même enceinte.	Suffocarbon. Térébent		dep. jaune rien	dép. rouge rien	rica	precip rol
	9	20	19	μ	30	trouble pu
Terebenthinique		12	21	n	10	rien
Sulfocarbonique		45	N	ų.	D	9

La solution terébenthinique à 128 par litre, portée de 260° à 290° et maintenue pendant 10 heures aux environs de 285°-290°, a donné un notable dépôt rouge. Or, l'effet d'une température de 285° agissant pendant 8 a 10 heures, est à peu près identique à l'effet d'une température de 260° agissant pendant 52 heures. De sorte que la durée 6 du chauffage qui provoque les débuts de la transformation est à peu près en raison inverse de la concentration M (1).

⁽¹⁾ Nous venous d'étudier aussi l'action de la temperature F. Lo appelant I, la temperature a partir de laquelle la chaleur reste sans

Voici une autre expérience faite sur trois tubes juxtaposés dans un même bain :

4 2200-225", so bout de i heures :

Du phosphore blane dans le vide est devenu rouge,
Une dissolution de 150% P dans 100% CS2 est devenue vermillon,
n de 145% n n orangee.

La couleur étant en rapport avec la masse transformée, on voit apparaître sur les dissolutions concentrées les effets ci-dessus constatés sur les dissolutions étendues. Le phosphore dans le vide se transforme plus vite qu'en solutions malgré l'énorme pression du sulfure de carbone.

Remarquons qu'en opérant à 440°. M. Lemoine a aussi constaté que plus la vapeur est dense, plus vite elle se transforme. La concentration moléculaire joue donc le même rôle dans le cas des vapeurs et dans le cas des dissolutions. De sorte que je me suis demandé s'il n'y avait pas identité entre la transformation des vapeurs et celle des dissolutions. J'ai pu m'assurer que non. Puisque le phénomène n'est pas réversible, ainsi qu'on l'a vu dans la première Partie de ce Travail, la vitesse de transformation suffit pour le caractériser. Or, une solution à 20° de phosphore par litre se transforme moins vite qu'une vapeur phosphorée à 20° par litre, toutes choses égales. Cette affirmation résulte des observations suivantes :

Un ballon vide d'air renfermant 20⁸ de phosphore par litre est placé dans un bain d'huile à côté d'un tube scellé renfermant une dissolution térébenthinique à 20⁸ par litre. Après 17 heures de chaussage à 220°-225°, la solution n'est pas altérée; mais on remarque sur la paroi

effet, on a approximatisement $\frac{1}{6}$ $- kM (\Gamma - \Gamma_0)$. La constante k carra térise le dissolvant. Or je me sms aperçu, apres avoir terminé les essais consignes ci-dessus, que la nature du solvant a parfois une coorne influence. Ainsi m_i , q de phosphore dans m_i de benz ate d'ethyle ne sout pas transformés par 100 heures de chaoffage à m_i .

sapérieure du ballon des dépôts de phosphore rouge. Ce pendant, la plus grande partie du phosphore était restér dans le tube qui avait servi à l'introduction du phosphore Par conséquent, c'est sous une tension notablement inférieure à celle que donnerait la vaporisation de 20⁵ d phosphore par litre que la variété rouge a pris naissance, loin des germes du phosphore rouge restés dans le tube introducteur.

Il serait possible que, par suite de faibles variations de température, la vapeur ait déposé des gouttelettes sur la paroi supérieure immergée dans l'huile, et que la transformation observée soit celle des gouttelettes liquides et non pas celle de la vapeur. Pour trancher ce point douteux, j'ai mis dans le même bain d'huile un ballon scellisous le vide à la température de 100°, et un tube vertical scellé pareillement, après avoir mis dans l'un et l'autre vase une quantité de phosphore correspondant à 20° par litre. Puis j'ai chaussé progressivement jusqu'à 260°, en mettant 1 heure pour passer de 240° à 260°. Dans ces conditions, le phosphore rouge était répandu sur toute la surface intérieure du ballon et il s'élevait en couches decroissantes depuis le bas du tube jusqu'à mi-hauteur environ, dans le sens de l'ascension de l'huile chaude.

La transformation des vapeurs commence donc bien plus tôt que celle des dissolutions, toutes choses égales.

Transformation intrinsèque. — Jusqu'ici j'ai cherché surtout à estimer grosso modo la période qui précède la transformation elle-même, c'est-à-dire à mesurer le tempo nécessaire à la préparation de l'isomération.

On peut se demander si la transformation se fait plus rapidement dans les solutions concentrées que dans les solutions étendues. Cela ne me paraît pas douteux. Voici un exemple : une solution térébenthinique à 40° par litre faite à chaud, est chauffée à côté d'une solution à 15° par litre. Au bont de 10 heures à 285°, je recueille dans le premier cas 29°, 5 de phosphore rouge; il reste 10°, 5 en

dissolution; au contraire, la solution à 15⁸ n'est pas sensiblement altérée.

Nature du dépôt. — Le phosphore déposé, jaune et amorphe au début de la précipitation, devient vermillou, puis rouge brique surtout au sortir des solutions concentrées.

Sa densité augmente à mesure qu'on multiplie et qu'on varie les lavages (emploi de CS², lessives alcalines, alcool, etc.). Celle d'un échantillon préparé à 265° oscille autour de la valeur 2,094. Ces variations s'expliquent par la présence d'impuretés que l'odorat perçoit nettement et sur lesquelles nous reviendrons, peut-être aussi par une certaine tendance à la cristallisation.

Action de la lumière solaire. — J'ai exposé à la lumière, dans des conditions identiques, deux tubes dont l'un contient une dissolution de phosphore à 18 pour 100 dans l'essence de térébenthine, et l'autre une dissolution à 25 pour 100 dans le même liquide. Au bout de quelques semaines, le premier avait fourni un dépôt jaune, le second un dépôt rouge très marqué. Ce sont donc encore les solutions les plus concentrées qui s'altèrent le plus rapidement par la lumière. Même, des dissolutions moins concentrées se troublent au début, puis ne s'altèrent plus au Soleil.

BŘSUMŘ.

En remplaçant la notion de tension de vapeur par la notion plus générale de concentration, la transformation irréversible des dissolutions de phosphore blanc en variété rouge suit des lois analogues à celles de la transformation des vapeurs de phosphore. En particulier, pour les dissolutions comme pour les vapeurs de phosphore blanc, la transformation en variété rouge est d'autant plus rapide, soit par la chaleur, soit par la lumière, que la concentration est plus grande, c'est-à-dire qu'il y a plus de molécules par litre.

CAUSES DE LA TRANSFORMATION.

Ayant relié le cas du phosphore dissons au cas des vapeurs, il semble que la question soit close; mais la longue préparation de 50 heures que semble nécessiter la transformation du phosphore dissons, sons l'influence d'une temperature de 200°, soulève un nouveau problème plus delicat.

Si le phosphore blanc était réellement un corps en laux équilibre, cet état instable devrait cesser aussitôt qu'on détruit le frottement moléculaire et devrait retournet progressivement à la forme définitive, le phosphore rouge. C'est, en effet, ce qui se passe pour les corps en sursaturation, c'est-à-dire pour le type de faux équilibre, le plus comparable aux phénomènes que j'étudie. Dans la sursaturation : 1° le mode de décalage (c'est-à-dire la precipitation des molécules sursaturantes) est indépendant de la nature du solvant et du nombre de molécules en faux équilibre; 2° le décalage effectué, celles et si meuvent toutes, et se précipitent irrésistiblement quel qu'en soit le nombre.

Ce phénomène est incontestablement comparable au frottement.

Au contraire, dans le cas du phosphore dissous, la temperature qui decale une solution térébenthimque à fos par litre n'agit de la même façon ni sur une solution plus etcoduc, ni sur une solution sulfocarbonique au même taux. De plus, le décalage ayant été effectué, le précipite s'accélère d'abord, puis diminue et finalement devient peu sensible quand le taux de la dissolution s'abaisse au-dessous de tos par litre; enfin, les différences d'aspect du precipité et sou odeur persistante n'indiquent pas que simple précipitation.

Bref. l'allure de la transformation allotropique n'est pas celle du phénomène physique, et elle me parait plus

conforme à une action chimique qu'à une action mécanique basée sur des déplacements moléculaires.

Supposous, en effet, que le phosphore dissous réagisse sur le térébenthène. L'action sera d'autant plus rapide que la température sera plus élevée; puis, lorsque le composé résultant sera en assez grande quantité pour réagir sur lui-même, conformément à une équation classique telle que P⁴H² = 4P + 2H, l'hydrogène provenant de la séparation du phosphore rouge 4P réagira sur une nouvelle quantité de phosphore dissous régénérant le composé P⁴H², et renouvellera ainsi le cycle de la transformation.

Pendant que ce cycle s'effectue, la réaction initiale qui a produit P*H2 continue, de sorte que le dépôt de phosphore rouge augmenterait d'une façon continue si le phosphore dissous restait en quantité invariable.

Mais cette quantité diminue évidemment à mesure de la production du phosphore rouge, et il arrive un moment où l'hydrogène résultant de la transformation P⁴ H² = 4P + 2H ne rencontre plus le phosphore blanc raréfié. Alors la vitesse de transformation diminue.

Cette explication concorde absolument avec toutes les particularités de l'expérience. Non seulement on constate que la vitesse de transformation passe par un maximum, mais en ouvrant les tubes, on se trouve en présence de gaz phosphorés en petite quantité et d'hydrogène libre.

D'antre part, en introduisant dans les tubes, avant de les fermer à la lampe, une petite quantité de gaz PH², la transformation commence beaucoup plus vite et à bien plus basse température. Elle est très nette parfois au bout de 3 heures à la température de 230°, tandis que sans phosphure gazeux elle ne se ferait pas avant 100 heures à 230°.

A cette preuve indirecte s'ajoute d'autres faits :

Nous avons vu que le phosphore rouge déposé d'une solution pure dans le térébenthene était toujours odo-

rant. Si l'on chausse ce corps dans le vide, on en extrait par la trompe à mercure un gaz phosphoré très odorant, dont le volume est à peu près celui du corps solide générateur; parsois aussi on trouve des traces d'un corps jaune (probablement un phosphure solide) qui s'accumule à la partie supérieure de la trompe.

La présence de ces composés phosphorés dans le phosphore rouge confirme bien l'existence de corps intermédiaires entre la variété blanche et la variété rouge du phosphore.

Si, maintenant, nous substituous au térébeuthène un dissolvant oxygéné, de façon que le phosphore dissous, au lieu de se porter sur l'hydrogène, tende à satisfaire son affinité pour l'oxygène, la marche de la transformation sera absolument ralentie, dans notre hypothèse, car, alors, il ne se fera plus de phosphure. Effectivement, j'ai pu augmenter jusqu'à 40° par litre le taux des dissolutions, et chauffer pendant 100 heures à 290°-295° une dissolution de phosphore dans le benzoate d'éthyle rectifié, sans obtenir de dépôt de phosphore rouge dans le liquide. En portant la température à 310°-315° pendant 25 heures, j'ai observé le même résultat négatif, avec le benzoate d'éthyle ou avec celui d'amyle (°), quoique à certain moment la température ait atteint 330°.

En résumé, on ne peut admettre que la formation du phosphore rouge résulte de l'instabilité du phosphore blanc et qu'elle est régie par les lois des faux équilibres. Il semble, au contraire, résulter de mes expériences que le phosphore blanc forme avec l'hydrogène, ou avec le solvant, des composés dont la destruction fournit la variété rouge. En d'autres termes, le phénomène est purement chimique et ne consiste pas en un simple glissement chimique et ne consiste pas en un simple glisse-

c.) Axec le benzonte d'éthyle, il faut ouverr les tubes de temps a autre pour laisser échapper l'ethylène qui se forme; mais axec le benzoate d'amyle on peut chauffer continuellement.

ment moléculaire concourant à la formation d'un autre groupement moléculaire.

Ce résultat s'applique au phosphore dissous; mais il n'est pas démontré qu'il s'étende au phosphore libre. Sans doute, la paroi de verre émet des gaz réducteurs qui, même après une action prolongée de la trompe à mercure, exercent à chaud leur action sur l'oxyde de cadmium, comme je l'ai constaté en étudiant le déplacement réciproque des métaux (Comptes rendus, t. CXXIX, p. 827). Sans doute aussi, dans la fabrication industrielle du phosphore rouge, la transformation n'est jamais totale; elle semble cesser quand toutes les imporetés ont été éliminées et que le phosphore blanc est en quelque sorte dans une gaine de phosphore rouge. Mais ces présomptions, en faveur du rapprochement des deux genres de phénomènes, ne constituent pas des preuves suffisantes.

Remarquons enfin que si l'iode active, comme on sait, la transformation du phosphore pur, l'hydrogène et d'autres corps PH³, H²S, H1, ... activent la transformation du phosphore dissous.

NOLVELLES RECHERCHES SER LES ACIDES PHOSPHORIQUES: HYDRATES ET POIDS NOLECILAIRES;

PAR M. H. GIRAN.

I. Hybrates. — Je me suis proposé de rechercher quels étaient les hydrates formés par les trois acides phosphoriques en determinant les points de solidification commençante des mélanges d'eau avec chacun de ces trois composés et construisant les courbes représentatives des résultats.

Avide orthophosphorique. — La courbe que j'ai pu, dans ce cas, construire entièrement part de + \$1",75,

point de fusion de PO³H² déterminé par M. Berthelot (Ann. de Chim. et de Phys., 5° série, t. XIV, p. 441), présente deux minima, à + 22°, 5 et à - 81°, et un seul maximum à + 29°. Les minima caractérisent deux cutectiques, dont les compositions correspondraient aux formules PO⁴H⁴ + 0, 135 H²O pour le premier qui fond à + 22°, 5, et PO³H³ + 3, 205 H³O pour le second dont le point de fusion est à - 81°. L'unique maximum montre qu'il existe un scul hydrate de l'acide orthophosphorique; la composition du mixte est alors représentée par la formule PO⁴H² + ½ H²O; c'est l'hydrate de Joly.

Ce chimiste avait trouvé, pour cet hydrate, un point de fusion (+ 27°) un peu inférieur à celui que j'ai obtenu.

Acide pyrophosphorique. — La forme de la courbe est semblable à celle de l'acide orthophosphorique. Elle commence à +61°, point de fusion de l'acide pur déterminé par mes recherches autérieures (¹), et possede deux minima; il existe donc deux eutectiques, qui peuvent être représentés par les formules

P2Oi H++1,25 H2O fusible à ++ 23°

et

 $P^{a}O^{7}H^{a} + 6.87 H^{a}O$ qui fond à - 75°.

Toutefois, pour ce dernier, les indications relatives à sa composition et à son point de fusion ne sont qu'approximatives, car il m'a été impossible de déterminer expérimentalement les températures de solidification des mélanges compris entre

P2OTH+ + 5,30 H2O et P2OTH+ + 7,50 H2O.

Lorsque la composition du mixte est entre ces dens limites, celui-ci se prend, par le refroidissement, en une masse vitreuse, ressemblant à de l'acide métaphosphorique, mais se refuse absolument à cristalliser.

Les deux branches de courbe, prolongées au delà de

⁽¹⁾ Giran, Ann. de Chim. et de Phys., 7 serie, t. XXX, p. 252.

ces deux limites expérimentales, se coupent en un point dont les coordonnées indiquent la composition et le point de fusion du second des deux eutechques.

Eufin, la courbe possède un seul maximum, un peumoins nettement accusé que dans le cas de l'acide orthophosphorique. L'acide pyro forme donc, comme l'acide ortho, un seul hydrate; sa formule est P²O⁷H⁴ + 1,5H²O; il fond à + 26°.

Jui isolé cet hydrate en soumettant à une température voisine de o' un mélange d'acide pyro et d'eau possédant la même composition; ce mélange se transforme lentement en aiguifles cristallines qui sont peu stables et se changent, au bout de peu de temps, en acide orthophosphorique. J'ai pu cependant mesurer sa chalcur de dissolution, ce qui m'a donné

$$\begin{split} [\ P^2 \ O^* \ H^6 + t \ , 5 \ H^2 \ O \]_{lot} \ + \ aq. &= P^2 \ O^* \ H^6 _{dist} + f^{Cal} \ , 49, \\ [\ P^2 \ O^* \ H^6 + t \ , 5 \ H^2 \ O \]_{liq} \ + \ uq. \ &= P^2 \ O^* \ H^6 _{dist} + f^{Cal} \ , 63, \end{split}$$

d'où l'on déduit, connaissant la chaleur de dissolution de $P^2O^7H^4$ solide que j'ai mesurée antérieurement (1) $(P^2O^7H^4_{ool}+aq.=P^2O^7H^4_{olis}+7^{Cal},93),$

$$P^{2}\,O^{*}\,H^{5}\,_{anf} + \tau_{s}\,5\,\,H^{2}\,O_{Hq} \, = \left[\,P^{2}\,O^{7}\,H^{5} + \tau_{s}\,5\,H^{2}\,O\,\right]_{anf} \, + \,3^{Cal},\,44.$$

soit + 2^{Ca1}, 30 pour la fixation d'une seule molécule d'eau liquide, et

$$P^{\frac{1}{2}}O^{\frac{1}{2}}H^{\frac{1}{2}}ol_{1}+1,5|H^{\frac{1}{2}}O_{50l_{1}}-[|P^{\frac{1}{2}}O^{\frac{1}{2}}H^{\frac{1}{2}}+1,5|H^{\frac{1}{2}}O|]_{60l_{1}}+1^{(5)},3\{,$$

soit + o Cat, go pour une seule molécule d'eau solide.

Joly avait trouvé (Comptes rendus, t. C, 1885, p. 447) pour son hydrate

$$[PO(H^2+o.3|H^2O)] = aq = PO(H^2dis + o^{(a)}, t.f.$$
 et

[PO+1]2+0,5 H2O] + aq - PO+H3 cm + 3(3),78.

d'où l'on peut déduire, en faisant intervenir la chaleur de

⁽¹⁾ Giran, Ann de Chim, et de Phys., 7 série, t XXX, p. 2/3

quide, et

dissolution de PO+H* donnée par Thomsen (1)

$$\begin{split} (PO^{4}H^{3}_{sol} + aq. &= PO^{4}H^{3}_{diss} + 2^{Gal}, 69): \\ P(P^{4}H^{3}_{sol} + o, 5H^{2}O_{liq}) &= \{PO^{4}H^{3} + o, 5H^{2}O]_{sol} + 2^{Gal}, 65, \end{split}$$

soit + 5^{Cal}, to pour la fixation d'une molécule d'eau li-

PO4 H2 sol. + 0,5 H2O sol = [PO4 H2 + 0,5 H2O] sol, + 1 (a), 85,

soit + 304, 70 pour une molécule d'eau solide.

L'hydrate pyrophosphorique est donc moins stable que l'hydrate orthophosphorique.

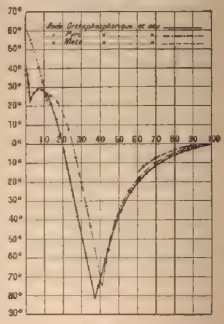


Fig. 1.

Acide métaphosphorique. — Je n'ai pu déterminer, dans ce cas, qu'une très faible portion de la courbe, correspondant à des mélanges contenant plus de 63 pour 100

⁽¹⁾ Thomsen, Thermochem. Untersuch., t. II, p. 212

d'eau. Les liqueurs plus riches en acide méta se prennent, par le refroidissement, en une masse vitreuse, incristal-lisable, et, de plus, les dissolutions un peu concentrées s'altèrent très rapidement, d'autant plus que leur préparation exige toujours un certain temps, à cause de la grande lenteur avec laquelle se dissout l'acide métaphosphorique.

Il est donc impossible de reconnaître, par cette méthode, quels sont les hydrates de cet acide, ainsi que les

eutectiques qu'il forme avec l'eau.

11. Poins MOLÉCULAIRES. — J'ai déterminé les poids moléculaires des trois acides phosphoriques en les cryoscopant dans l'acide acétique.

Acide métaphosphorique. — En solution acétique, le poids moléculaire de l'acide méta diminue avec le temps et tend vers une limite qui est d'autant plus faible que la dissolution est plus étendue.

L'expérience a donné les résultats suivants :

a. Dissolution contenant 18,022 d'acide méta pour 1008 d'acide acétique (1):

b. Dissolution contenant of, 804 d'acide méta pour 1608 d'acide acétique :

Temps	1 h	5h 30m	32h	578	824
PM	33o	241	156,5	142,5	139

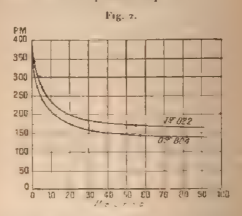
Les courbes qui représentent ces résultats, prolongées

⁽¹⁾ L'acide méta se dissout très lentement dans l'acide acétique Dans le but d'activer cette dissolution, et afin de pouvoir faire une détermination cryostopique au bout d'un temps aussi court que possible, je plaçais dans un flacon une certaine quantité d'acide acétique en presence d'acide méta préparé par calcination de l'acide ortho. Le flacon était ensuite soumis à une agitation énergique pendant r heure environ et la dissolution obtenue etait cryoscopée aussitôt. Un dosage ultérieur faisait connaître la quantité de PO'H qu'elle contenait.

⁽²⁾ On a pris comme origine des temps le temps moyen entre le commencement et la fin de la dissolution.

jusqu'an temps $\ell=0$, aboutissent nettement à un pouls moléculaire égal à 400, c'est-à-dire 5 fois PO H = 8a La formule de l'acide métaphosphorique est donc (PO H., on peut lui attribuer la constitution suivante :

Ce serait donc un acide pentabasique.



Acide pyrophosphorique. — On trouve encore me un poids moléculaire qui dimmue quand le temps augmente et qui tend vers une limite d'autant plus faible que la dilution est plus grande.

Quand on emploie l'acide pyro liquide, la dissolution est instantanée; on peut donc faire des mesures cryoscopiques peu de temps après, ce qui précise mieux l'allure de la courbe au voisinage du temps zéro, et, en outre, ce temps zéro est plus nettement délini.

Les résultats expérimentaux ont été les suivants :

a. 135,558 d'acide pyro liquide dans 1005 d'acide acctique :

Temps	1 h	2h30m	198	41h	67 ⁶	918	118b
PM	468	448	367	132,5	340,5	313	310

b. 108,386 d'acide pyro liquide dans 1008 d'acide acétique:

c. 35,6326 d'acide pyro liquide dans 1005 d'acide acétique;

En représentant ces résultats par des courbes, on constate qu'elles indiquent toutes, au temps zéro, un poids moléculaire égal à 534, soit trois fois P²O³H*= 178.

L'acide pyro liquide possède donc une molécule triple (P2OTH4)3.

Même résultat avec l'acide pyro solide; dans ce cas, l'expérience est plus difficile, parce que l'acide solide se dissout très lentement dans l'acide acétique. Il faut agiter énergiquement, pendant assez longtemps, un poids connu d'acide pyro en morceaux, en présence de l'acide acétique, pour obtenir une dissolution complète.

L'expérience a donné :

Dissolution contenant 58,725 d'acide pyro solide pour 1008 d'acide acétique :

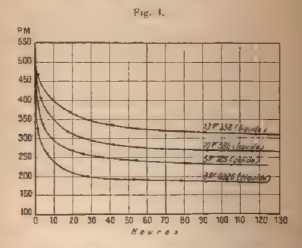
La courbe correspondante tend vers la même ordonnée à l'origine que celles qui ont été obtenues avec l'acide liquide.

L'acide pyro solide possède donc la même condensation moléculaire que l'acide liquide. Le poids moléculaire limite dû à la dilution est également du même ordre de grandeur que celui que donnerait une solution acétique de même concentration préparée avec de l'acide pyra liquide.

On peut représenter l'acide pyrophosphorique, solide ou liquide par la formule de constitution suivante :

$$\begin{array}{c} P = (OH)^{\epsilon} \\ O = P = OH \\ \vdots \\ O = P = OH \\ O = P = OH \end{array}$$

Il serait, par conséquent, dodécabasique.



Acide orthophosphorique. - J'ai obtenu les résultas suivants :

a. Solution contenant 78,906 d'acide ortho liquide dans 1008 d'acide acétique :

b. Solution contenant 78, 4676 d'acide ortho liquide

dans 1008 d'acide acétique.

Temps. 30th 24th 126,3

c. Solution contenant 35,8805 d'acide ortho liquide dans 100° d'acide acétique :

Тетря. 30th 20th РМ 124,5

d. Solution contenant 18,8798 d'acide ortho liquide dans 1008 d'acide acetique :

Temps....... 30^m 8^k PM..... 115,4 111,9

e. Solution contenant 35,770 d'acide ortho solide dans 1005 d'acide acetique :

Temps...... 30^m 18^h PM..... 122 3 120 1

On voit que, dans le cas de l'acide orthophosphorique, le poids moleculaire varie peu avec le temps. Les resultats obtenus sont tous compris entre le poids moléculaire normal PO+Ha 98 et le poids moléculaire doublé (PO+Ha) 196. On peut les interpréter en admettant que, dans ces expériences, la limite est très capidement atteinte. Cette hypothèse est d'ailleurs une conséquence de la forme même des courbes, d'où il résulte évidemment que, dans les premiers moments de la dissolution, la vitesse de dépolymérisation est bien plus grande pour l'acide pyro que pour l'acide méta; il est donc naturel de peuser qu'elle est encore plus rapide pour l'acide ortho.

Il résulte, en tout cas, de l'expérience :

ro Que la condensation moléculaire de l'acute ortho est la même à l'état liquide et à l'état solide;

2º Que cette condensation est certainement supérieure à l'unité.

D'autre part, il est logique de penser que la diminution de condensation moleculaire qu'on observe en passant de

l'acide méta à l'acide pyro, doit continuer à se produlorsqu'on passe de l'acide pyro à l'acide ortho; ce dere doit donc avoit une condensation inférieure à trois, p conséquent égale à deux.

L'acide orthophosphorique solide ou liquide desta de être représenté par la formule (PO+H*)2 ou

Il est done hexabasique. Le sel monobasique

de cet acide hexabasique est connu; il est constitue par petits cristaux déliquescents qui prennent naissance i surface des bâtons d'acide métaphosphorique du co merce conservés dans des flacous imparfaitement bouch

Le sodium provient de la soude qu'on incorper l'acide méta commercial pour lui donner plus de contance. Zettuow (¹) avait considéré ce corps comme ét de l'acide pyrophosphorique cristallisé.

J'ai montré (1) qu'il contenait du sodium et que sa le mule était celle que je viens d'indiquer. Je le consider alors comme un diorthophosphate monosodique; c'en realité, le veritable oi thophosphate monosodique

^{(&#}x27;) ZETTNOW, Ann de l'oggendorff, t. CXLV, p. 641

^(*) Ginas, Ann. de Chim. et de Phys., ? serie, t. AXX, p. 150

TABLE DES MATIÈRES,

TOME VIII (Se serie). "

	I + K+ +
Contribut on à l'étude des oxymées et des carbamidoximes (suite); par M. A. Coxmem	`*
Recherches sur les safranines, par MM. Pu. BARBIER et P. SISLEY	opti
Sur la purparation et la purification du chlorande et de L'hydrochlorande, par M. L. Botverter	ı į
Recherches critiques sur l'Electrodynamique genérale; par M. Wurfer Rirz	111
Formation et preparation du carbure d'illuminume per M. Camille Matignos	»=(»
Sur la combictibilité électrique dans les melanges d'acide ou de base et d'emit par M. G. Boizano	18,
Action de l'éther ovalacetique sur la b-azyli léne à naphivlannue. Southese cans le groupe naphi aquinolengue. par MM. L. J. Simos et Cu. Mararis	361
Ptide de l'essence d'estrazon et de quelques dérivés de l'estrazol par M. Dalbresne	dist
Sur la conductif lite electriqué dans les reclanges d'acide cu de base et d'eau esucte , par M. G. Boizsub	11)
Recherches sur le r de de l'imhabition dans l'osmese les legarles, par M. G. Figsix	[Kee

Sur la theorie de la valence et la constitution des sels; par M. G. Wyrouboyr	' -
Becherches théoriques et expérimentales sur les chaleur- de combustion et de formation des composés organiques. Deuxième Mémoire : Composés hydrazoïques; par M. P	
LEMOULT	16
Table des matières du Tome XIII de la 8º série	·

FIN DE LA TABLE DES MATIÈRES DU TOME XIII $\text{ de la } 8^{\rm e} \text{ série.}$



